

MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

(19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁(JP)

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

(12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報(A)

Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

(11)[KOKAI NUMBER]

特

Unexamined

開

Japanese

Patent

2002-182400(P2002-182400A)

2002-182400(P2002-182400A)

(43)【公開日】

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成14年6月26日(2002.6.26)

June 26, Heisei 14 (2002. 6.26)

(54)【発明の名称】

(54)[TITLE OF THE INVENTION]

503

平版印刷版の製版方法

Platemaking method of lithographic printing

plate

(51)【国際特許分類第7版】

(51)[IPC INT. CL. 7]

G03F 7/32

7702

G03F 7/32

B41C 1/055 501

B41C 1/055 501

B41N 1/14

B41N 1/14

G03F 7/00 503

G03F 7/00

7/004 505

7/004 505

7/038

7/038

7/11 503

7/11 503

[FI]

[FI]

G03F 7/32

G03F 7/32

B41C 1/055 501

B41C 1/055

B41N 1/14

B41N 1/14

G03F 7/00 503

G03F 7/00

503

501

3F 7/00 503 7/004 505

7/004 505



7/038

7/038

7/11

503

7/11 503

【審査請求】 未請求

[REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 3

[NUMBER OF CLAIMS] 3

【出願形態】 OL

[FORM OF APPLICATION] Electronic

【全頁数】 14

[NUMBER OF PAGES] 14

(21)【出願番号】

(21)[APPLICATION NUMBER]

Japanese

Patent

Application

2000-378507(P2000-378507)

2000-378507(P2000-378507)

(22)【出願日】

(22)[DATE OF FILING]

平成12年12月13日 (2000. 12. 1 December 13, Heisei 12 (2000. 12.13)

3)

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

[ID CODE]

000005201

000005201

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

富士写真フイルム株式会社

Fuji Photo Film KK

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

神奈川県南足柄市中沼210番地

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

小田 晃央

Oda, Teruo



【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地 富士写真フイルム株式会社内

(72)【発明者】

高宮 周一

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

Takamiya,

Shuichi

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地 富士写真フイルム株式会社内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

三宅 秀夫

Miyake, Hideo

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地 富士写真フイルム株式会社内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

光本 知由

Mitsumoto, Tomoyoshi

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地 富士写真フイルム株式会社内

(74)【代理人】

(74)[AGENT]

【識別番号】

[ID CODE]

100079049

100079049

12/20/2004



【弁理士】

[PATENT ATTORNEY]

【氏名又は名称】

中島 淳 (外3名)

[NAME OR APPELLATION]

Nakajima,

Aki (besides three persons)

【テーマコード(参考)】

[THEME CODE (REFERENCE)]

2H025 2H025 2H084 2H084 2H096 2H096

2H114

2H114

【Fターム(参考)】

[F TERM (REFERENCE)]

CC13 DA33 DA36 DA40 FA16 FA16 FA17

2H025 AA04 AB03 AC08 AD03 2H025 AA04 AB03 AC08 AD03 BE00 BE07 BE00 BE07 BE10 BG00 CB28 BE10 BG00 CB28 CC13 DA33 DA36 DA40

CC05

2H084 AA13 AA40 BB02 BB04 CC05

2H084 AA13 AA40 BB02 BB04 2H096 AA06 BA11 CA03 CA05 EA04 EA23

GA08 GA10

2H096 AA06 BA11 CA03 CA05

EA04 EA23 GA08 GA10

2H114 AA04 AA22 AA24 BA01 2H114 AA04 AA22 AA24 BA01 BA10 DA52 BA10 DA52 DA59 EA01 EA02 DA59 EA01 EA02 EA06 FA15 FA16 EA06 FA15 FA16

(57)【要約】

(57)[ABSTRACT OF THE DISCLOSURE]

【課題】

[SUBJECT OF THE INVENTION]

方法を提供する。

画像形成時の現像ラチチュードに It is excellent in the image development 優れ、画像部の傷に起因す欠陥の latitude at the time of image formation, 発生が抑制され、良好な画像を形 occurrence of the defect resulting from the 成し得るダイレクト製版用の赤外線 damage of an image part is suppressed, the レーザ用ポジ型平版印刷版の製版 platemaking method of the positive mold lithographic printing plate for infrared lasers for direct platemaking which can form a



favorable image is provided.

【解決手段】

親水性支持体上に、水不溶性且 つアルカリ可溶性樹脂を含む下層 と、水不溶性且つアルカリ可溶性樹 脂及び赤外線吸収染料を含み、加 熱によりアルカリ性水溶液に対する 溶解性が増大する感熱層とを順次 積層してなるポジ型平版印刷版原 版を、画像様に露光し、その後、緩 衝作用を有する有機化合物と塩基 とを主成分とするアルカリ現像液で 現像することを特徴とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

親水性支持体上に、水不溶性且 つアルカリ可溶性樹脂を含む下層 と、水不溶性且つアルカリ可溶性樹 脂及び赤外線吸収染料を含み、加 熱によりアルカリ性水溶液に対する 溶解性が増大する感熱層とを順次 積層してなるポジ型平版印刷版原 版を、画像様に露光し、その後、緩 衝作用を有する有機化合物と塩基 とを主成分とするアルカリ現像液で 現像する平版印刷版の製版方法。

[PROBLEM TO BE SOLVED]

The positive mold lithographic printing original plate which laminates in order the lower layer which contains water-insoluble and an alkali-soluble resin on a hydrophilic support body, and the thermosensitive layer in which water-insoluble, alkali-soluble resin, and an infrared-absorption dye are contained, and the solubility with respect to alkaline aqueous solution increases more heating is exposed image-like, then, it sets it as a characteristic to develop with the alkali developing solution containing as main components an organic compound and a base which has buffer action.

[CLAIMS]

[CLAIM 1]

The positive mold lithographic printing original plate which laminates in order the lower layer which contains water-insoluble and an alkali-soluble resin on a hydrophilic support body, and the thermosensitive layer in which water-insoluble, alkali-soluble resin, and an infrared-absorption dye are contained, and the solubility with respect to alkaline aqueous solution increases more heating is exposed image-like, then, the platemaking method of the organic compound which has buffer action, and the lithographic printing plate developed with the alkali developing solution containing as main components a base.



【請求項2】

且つアルカリ可溶性樹脂としてフェ ノール性水酸基を有する樹脂を含 記載の平版印刷版の製版方法。

【請求項3】

前記下層に含まれる水不溶性且 An つアルカリ可溶性樹脂としてアクリル 樹脂を含有することを特徴とする請 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明はオフセット印刷マスターと して使用できる画像記録材料に関 するものであり、特にコンピュータ等 のディジタル信号から直接製版でき るいわゆるダイレクト製版用の赤外 版方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

[CLAIM 2]

前記感熱層に含まれる水不溶性 The resin which has a phenolic hydroxyl group as water-insoluble contained in said thermosensitive layer and an alkali-soluble 有することを特徴とする請求項1に resin is contained. The platemaking method of the lithographic printing plate of Claim 1 which sets the above-mentioned as a characteristic.

[CLAIM 3]

acrylic resin is contained water-insoluble contained in said lower layer, and an alkali-soluble resin. The platemaking 求項1に記載の平版印刷版の製版 method of the lithographic printing plate of Claim 1 which sets the above-mentioned as a characteristic.

DESCRIPTION [DETAILED OF THE INVENTION]

[0001]

ITECHNICAL FIELD OF THE INVENTION

This invention is related to the image-recording material which can be used as an offset-printing master, and is related to the platemaking method of the positive mold lithographic printing plate for infrared lasers 線レーザ用ポジ型平版印刷版の製 for the so-called direct platemaking which can in particular carry out direct platemaking from the digital signal of computer etc.

[0002]

[PRIOR ART]

近年におけるレーザの発展は目ざ High output and a small-sized thing can



領域を持つ固体レーザ・半導体レー ザは高出力かつ小型の物が容易に 入手できる様になっている。コンピュ ータ等のディジタルデータから直接 製版する際の露光光源として、これ らのレーザは非常に有用である。

[0003]

赤外線レーザ用ポジ型平版印刷版 材料は、アルカリ水溶液可溶性のバ インダー樹脂と、光を吸収し熱を発 生するIR染料等とを必須成分とし、I R染料等が、未露光部(画像部)で は、バインダー樹脂との相互作用に よりバインダー樹脂の溶解性を実質 的に低下させる溶解阻止剤として働 き、露光部(非画像部)では、発生し た熱によりIR染料等とバインダー樹 脂との相互作用が弱まりアルカリ現 像液に溶解して平版印刷版を形成 する。しかしながら、このような赤外 線レーザ用ポジ型平版印刷版材料 では、様々な使用条件における未 露光部(画像部)の現像液に対する 耐溶解性と、露光部(非画像部)の 溶解性との間の差が未だ十分とは 言えず、使用条件の変動による現 像過剰や現像不良が起きやすいと いう問題があった。また、取扱い時 に表面に触れる等によっても、微細 な傷が生じるなど、表面状態が変動 しやすいが、このような微細な傷や わずかな表面変動が生じた場合に も、溶解性が向上してしまい、現像

ましく、特に近赤外から赤外に発光 obtain now easily the solid state laser and semiconductor laser which is remarkable as for development of the laser in recent years, and in particular has the light-emission area infrared from a near infrared. As an exposure light source at the time of engraving directly from the digital data of computer etc., these lasers are very useful.

[0003]

The positive mold lithographic printing plate material for infrared lasers has as an essential component the resin binder of an aqueous alkali solution solubility, IR dye which absorbs light and produces heat, as a dissolution prevention agent to which IR dye etc. makes the solubility of a resin binder substantially reduce by interaction with a resin binder in a non-exposed part (image part), in an action and an exposure part (nonimage area), an interaction with IR dye etc. and a resin binder becomes weaker with the generated heat, it dissolves in an alkali developing solution, and a lithographic printing plate is formed. However, it cannot be said that such a positive mold lithographic printing plate material for infrared lasers is still enough as the difference between various solubility-resistances with respect to the developing solution of the non-exposed part (image part) in a service condition, and the solubility of an exposure part (nonimage area), there existed a problem that the overimage development and the image development defect by a fluctuation of a service condition tend to occur. Moreover, a



キズ跡状となり、耐刷の劣化や着肉 った。

時に未露光部(画像部)が溶解して surface can be touched at the time of handling, a fine damage arises, and it tends 性不良を引き起こすという問題があ to fluctuate a surface state. However, also when such a fine damage and a slight surface fluctuation arise, solubility improves, and a non-exposed part (image part) dissolves at the time of image development, and it becomes scar-like at it, there existed a problem of causing deterioration of a printing-endurance and painting property defect.

[0004]

このような問題は、赤外線レーザ用 ポジ型平版印刷版材料とUV露光 により製版するポジ型平版印刷版材 料との製版メカニズムの本質的な相 違に由来する。すなわち、UV露光 により製版するポジ型平版印刷版材 料では、アルカリ水溶液可溶性のバ インダー樹脂と、オニウム塩やキノン ジアジド化合物類とを必須成分とす るが、このオニウム塩やキノンジアジ ド化合物類は、未露光部(画像部) でバインダー樹脂との相互作用によ り溶解阻止剤として働くだけでなく、 露光部(非画像部)では、光によっ て分解して酸を発生し、溶解促進剤 として働くという二つの役割を果た すものである。これに対し、赤外線レ ーザ用ポジ型平版印刷版材料にお けるIR染料等は、未露光部(画像 部)の溶解阻止剤として働くのみ で、露光部(非画像部)の溶解を促 進するものではない。従って、赤外

[0004]

Such a problem originates in the essential difference of a platemaking mechanism with the positive mold lithographic printing plate material for infrared lasers, and the positive mold lithographic printing plate material engraved with UV exposure. That is, with the positive mold lithographic printing plate material engraved with UV exposure, it has the resin binder of an aqueous alkali solution solubility, and an onium salt and quinone diazide compounds as an essential component. However, in an exposure part (nonimage area), light degrades and this onium salt and quinone diazide compounds not only work as a dissolution prevention agent by interaction with a resin binder in a non-exposed part (image part), but they produce an acid, the two role of working as a dissolution promoter is played. With respect to this, it is only working as a dissolution prevention agent of a non-exposed part (image part), and IR dye in the positive mold 線レーザ用ポジ型平版印刷版材料 lithographic printing plate material for infrared



において、未露光部と露光部との溶 解性の差を出すためには、バインダ 像液に対する溶解性の高いものを 使用せざるを得ず、耐傷性に劣る、 現像前の状態が不安定なものとなる といった問題を抱えている。

lasers etc. does not promote dissolution of an exposure part (nonimage area). Therefore, in ー樹脂として、あらかじめアルカリ現 the positive mold lithographic printing plate material for infrared lasers, in order to take out the soluble difference of a non-exposed part and an exposure part, it has the problem which must use the soluble high thing with respect to an alkali developing solution beforehand and which is inferior flaw resistant that the state before image development will become unstable, as a resin binder.

[0005]

これらの点を改善する手段として、 特開平10-250255号公報には、 重層構成の感熱層が提案されてい る。しかしながらそれらは、実質的に「 溶解性の変化を画像形成のキープ ロセスに用いているものではなく、上 層をアブレーションさせることにより 現像液の浸透性を変化させる機能 を利用するものであり、アブレーショ ンに起因する様々な弊害を生じる。 更に、特開平10-223935号公報 では、最上層及び下層にノボラック 樹脂を用いた記録層が開示されて いるが、シリケート系現像液に対す る浸透性、溶解性の変化を利用して いるものの、本発明者らが実施例の 追試を行って検討したところ、シリケ ート系現像液では期待される性能を 発揮できないことがわかった。

[0005]

The thermosensitive layer of a stratification structure is proposed by Unexamined Japanese Patent No. 10-250255 as a means to improve these points. However, they are not used for the key process of image formation of substantially soluble change, and utilize the function to change the permeability of a developing solution, by carrying out the ablation of the upper layer. Various bad effects resulting from an ablation are produced. Furthermore. in Unexamined Patent 10-223935. Japanese No. recording layer which used the novolak resin for uppermost layer and a lower layer is disclosed. However, although the permeability with respect to a silicate type developing solution and soluble change were utilized, when the present inventors retested the Example and inquired, in the silicate type developing solution, it turned out that the capability anticipated cannot be exhibited.

[0006]

[0006]



【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、画像形成時の感 度及び現像ラチチュードに優れ、画 像部の傷に起因す欠陥の発生が抑 制され、良好な画像を形成し得るダ イレクト製版用の赤外線レーザ用ポ ジ型平版印刷版の製版方法を提供 することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、鋭意研究を重ねた結 果、アルカリ可溶性樹脂を含有する 下層と赤外線吸収染料を含有する 感熱層とを設けた平版印刷版原版 を用い、非シリケート現像液で現像 することで、上記目的を達成し得る ことを見出し、本発明を完成するに 到った。

[0008]

即ち、本発明の平版印刷版の製版 方法は、親水性支持体上に、水不 溶性且つアルカリ可溶性樹脂を含 む下層と、水不溶性且つアルカリ可 溶性樹脂及び赤外線吸収染料を含 み、加熱によりアルカリ性水溶液に 対する溶解性が増大する感熱層と を順次積層してなるポジ型平版印

[PROBLEM TO BE SOLVED BY THE INVENTION

The objective of the invention is excellent in the sensitivity and the image development latitude at the time of image formation, occurrence of the defect resulting from the damage of an image part is suppressed, it is providing the platemaking method of the positive mold lithographic printing plate for infrared lasers for direct platemaking which can form a favorable image.

[0007]

[MEANS TO SOLVE THE PROBLEM]

This inventor accumulated earnestly research. As a result, it discovers that said objective can be achieved by developing with a non-silicate developing solution using the lithographic printing original plate which provided the lower layer containing an alkali-soluble resin, and the thermosensitive layer containing an infrared-absorption dye. and it came to perfect this invention.

[8000]

That is, the platemaking method of the lithographic printing plate of this invention exposes the positive mold lithographic printing original plate which laminates in order the lower layer which contains water-insoluble and an alkali-soluble resin on a hydrophilic support body, and the thermosensitive layer in which water-insoluble, alkali-soluble resin, 刷版原版を、画像様に露光し、その and an infrared-absorption dye are contained,



後、緩衝作用を有する有機化合物 と塩基とを主成分とするアルカリ現 像液で現像することを特徴とする。 本発明の方法に適用される平版印 刷版原版としては、感熱層に含まれ る水不溶性且つアルカリ可溶性樹 脂としてフェノール性水酸基を有す る樹脂を含有すること、及び、下層 に含まれる水不溶性且つアルカリ可 溶性樹脂としてアクリル樹脂を含有 すること、が好ましい態様である

and the solubility with respect to alkaline aqueous solution increases more heating image-like, then, it sets it as a characteristic to develop with the alkali developing solution containing as main components an organic compound and a base which has buffer action. The resin which has a phenolic hydroxyl group as a lithographic printing original plate applied to the method of this invention as water-insoluble contained in a thermosensitive layer and an alkali-soluble resin is contained. And it is a preferable aspect to contain an acrylic resin as water-insoluble contained in a lower layer and an alkali-soluble resin.

[0009]

本発明のポジ型平版印刷版の製版 方法により、記録感度、現像ラチチ ュード、傷に対する画像部の耐性が 優れる理由は以下のようであると考 えられる。現像時に、緩衝作用を有 する有機化合物と塩基とを主成分と するアルカリ現像液、即ち、実質的 にシリケートを含まない現像液で現 像することで、感熱層に作用する主 剤として、一般的に知られている無 機物質であるシリケートと異なる、後 述する具体例に挙げられているよう な有機化合物の塩が用いられる。未 露光部においては、上部に位置す る感熱層を構成する成分と現像液 中の有機化合物の塩が主に水素結 合などの相互作用を形成することに より、現像液に対して溶解抑制の効

[0009]

By the platemaking method of the positive mold lithographic printing plate of this invention, the reason the resistance of a recording sensitivity, the image development latitude, and the image part with respect to a damage is excellent is considered to be as follows. The alkali developing solution containing as main components an organic compound and a base which has buffer action at the time of image development, that is, a salt of an organic compound which is mentioned as the example mentioned later which is different from the silicate which is the inorganic material generally known as a main ingredient which acts on a thermosensitive layer by developing with the developing solution which does not substantially contain a silicate is used. In a non-exposed part, 果を発現し、高活性の現像液に対し when the salt of the organic compound in the



ての耐現像性が向上すると共に、表 面に形成されたわずかな傷によるダ メージをも該溶解抑制効果により防 止することが可能となる。一方、露光 部においては、上記の相互作用は 発現せず、現像液に対して十分な 溶解性を示し、上記のような溶解抑 制効果は期待されない。通常の一 層構造の感熱層の場合には、露光 部の支持体に近い部分において、 支持体への熱拡散により溶解抑制 作用の解除が十分に行われず、溶 解性が表面近傍に比較して低くな り、先の現像主剤の相互作用による 溶解性抑制の影響を受けやすくな り、現像不良の原因ともなる。しかし ながら、本発明の製版方法に用いる 平版印刷版原版では、上部に位置 する感熱層及び下層において、そ れぞれの層の溶解性や現像主剤と の相互作用の自由度が広がり、容 易に制御することができる。このた め、露光部の現像性は低下させず、 未露光部における溶解抑制効果に よる現像ラチチュード、耐キズ性の 向上効果を達成することができる。

component which the comprises thermosensitive layer which positions at upper part, and a developing solution mainly forms an interaction of a hydrogen bond etc.. the effect of dissolution suppression is expressed with respect to a developing solution, while the developability-proof with respect to a highly active developing solution improves, it becomes possible to also prevent the damage by few damages formed at the surface by this dissolution inhibitory effect. On the other hand, in an exposure part, said interaction does not express but sufficient solubility is shown with respect to a developing solution, the above dissolution inhibitory effects are not anticipated. In the case of the usual thermosensitive layer of a single layer structure, in the part near the support body of an exposure part, releasing of the dissolution inhibitory effect is not fully performed by thermal diffusion to a support body, but solubility becomes low compared with surface vicinity, it becomes easy to receive the influence of the soluble suppression by interaction of the previous image development main ingredient. It also becomes the cause of the image development defect. However, in the thermosensitive layer and lower layer which position at upper part, the solubility of each layer and the degrees of freedom of an interaction with the image development main ingredient spread, and it can control by the lithographic printing original plate used for the platemaking method of this invention easily. For this reason, the developability of an



exposure part cannot be made to be able to but reduce can achieve the image development latitude by the dissolution inhibitory effect in a non-exposed part, and a scratch-resistant improvement effect.

[0010]

【発明の実施の形態】

発明の平版印刷版原版は2層構造 置する感熱層には赤外線吸収染料 を含有する。以下に、本発明の平版 印刷版原版の感熱層について説明 する。

[0011]

以下、本発明におけるポジ型感熱 層は、積層構造を有し、表面(露光 面)に近い位置に設けられている感 熱層と、支持体に近い側に設けられ ているアルカリ可溶性樹脂を含有す る下層とを有することを特徴とする。 これらの層には、いずれも水不溶性 且つアルカリ可溶性樹脂を含有し、 且つ、上部に位置する感熱層には 赤外線吸収染料を含有することを要 する。以下、本発明の製版方法が 適用される平版印刷版原版の各構 成成分について説明する。

[0010]

[EMBODIMENT OF THE INVENTION]

以下本発明を詳細に説明する。本 This invention is demonstrated in detail below. The lithographic printing original plate のポジ型感熱層を有し、上部に位 of this invention has the positive mold thermosensitive layer of two layer structure, an infrared-absorption dye is contained in the thermosensitive layer which positions at upper part. Below, the thermosensitive layer of the lithographic printing original plate of this invention is demonstrated.

[0011]

Hereafter, the positive mold thermosensitive layer in this invention has laminated structure, it sets it as a characteristic to have the thermosensitive layer provided at the position near a surface (exposure surface), and a lower layer containing the alkali-soluble resin provided at the side near a support body. In these layers, all contain water-insoluble and an alkali-soluble resin, and the thermosensitive layer which positions at upper part requires containing infrared-absorption dye. Hereafter, structural component of a lithographic printing original plate with which the platemaking method of this invention is applied is demonstrated.



[0012]

[アルカリ可溶性高分子]本発明にお [Alkali-soluble polymer] いて、感熱層及び下層に使用される 水不溶性且つアルカリ水溶性の高 分子化合物(以下、適宜、アルカリ 可溶性高分子と称する)とは、高分 子中の主鎖および/または側鎖に 酸性基を含有する単独重合体、こ れらの共重合体またはこれらの混合 物を包含する。従って、本発明に係 る高分子層は、アルカリ性現像液に 接触すると溶解する特性を有するも のである。本発明の下層、及び感熱 層に使用されるアルカリ可溶性高分 子は、従来公知のものであれば特 に制限はないが、(1)フェノール性 水酸基、(2)スルホンアミド基、(3) 活性イミド基のいずれかの官能基を 分子内に有する高分子化合物であ ることが好ましい。例えば以下のもの るものではない。

[0013]

(1)フェノール性水酸基を有する高 分子化合物としては、例えば、フェノ ールホルムアルデヒド樹脂、m-ク レゾールホルムアルデヒド樹脂、pー

[0012]

In this invention, with the polymer compound (alkali-soluble polymer is called suitably hereafter) of water-insolubility used by a thermosensitive layer and the lower layer and alkaline-water solubility. the homopolymers which contain an acidic group in an intra-macromolecular principal chain and/or an intra-macromolecular side chain, these copolymers, or these mixtures are included. Therefore, the polymeric layer based on this invention has the characteristic which will be dissolved when an alkaline developing solution is contacted. Although there will be no limit in particular if the alkali-soluble polymer used by the lower layer and thermosensitive layer of this invention is a conventionally well-known thing, (1) Phenolic hydroxyl group, (2) Sulfonamide が例示されるが、これらに限定され group, (3) It is preferable that it is the polymer compound which has a functional group in any one of an active imide group in a molecule. For example. although the following are illustrated, it is not limited to these.

[0013]

(1) As a polymer compound which has a phenolic hydroxyl group, novolak resins and pyrogallol acetone resins, such as a phenol formaldehyde resin, m- cresol formaldehyde クレゾールホルムアルデヒド樹脂、m resin, p- cresol formaldehyde resin, m- / p-ー/p-混合クレゾールホルムアル mixing cresol formaldehyde resin, and a デヒド樹脂、フェノール/クレゾール phenol / cresol (either m- p- or m- / p- mixing



いずれでもよい)混合ホルムアルデ ヒド樹脂等のノボラック樹脂やピロガ ロールアセトン樹脂が挙げられる。 フェノール性水酸基を有する高分子 化合物としてはこの他に、側鎖にフ ェノール性水酸基を有する高分子 化合物を用いることが好ましい。側 鎖にフェノール性水酸基を有する高 分子化合物としては、フェノール性 水酸基と重合可能な不飽和結合を 合物からなる重合性モノマーを単独 重合、或いは該モノマーに他の重 合性モノマーを共重合させて得られ る高分子化合物が挙げられる。

[0014]

フェノール性水酸基を有する重合性 モノマーとしては、フェノール性水酸 基を有するアクリルアミド、メタクリル アミド、アクリル酸エステル、メタクリ ル酸エステル、又はヒドロキシスチレ ン等が挙げられる。具体的には、N -(2-ヒドロキシフェニル)アクリル アミド、Nー(3ーヒドロキシフェニル) アクリルアミド、N-(4ーヒドロキシフ ェニル)アクリルアミド、N-(2-ヒド ロキシフェニル)メタクリルアミド、N ー(3ーヒドロキシフェニル)メタクリル アミド、N-(4-ヒドロキシフェニル) メタクリルアミド、oーヒドロキシフェニ ルアクリレート、mーヒドロキシフェニ ルアクリレート、pーヒドロキシフェニ

(m-,p-,又はm-/p-混合の is good) mixing formaldehyde resins, are mentioned, for example. It is preferable to, use for a side chain the polymer compound which has a phenolic hydroxyl group in addition to this as a polymer compound which has a phenolic hydroxyl group. The polymer obtained compound by making homopolymerization this or monomer co-polymerize an another polymerizable monomer is mentioned in the polymerizable monomer which becomes a side chain from それぞれ1つ以上有する低分子化 the low molecular weight compound as for which more than one each has a phenolic hydroxyl group and the unsaturated bond which can polymerize as compound which has a phenolic hydroxyl group.

[0014]

As a polymerizable monomer which has a phenolic hydroxyl group, they are the acrylamide which has a phenolic hydroxyl group, methacryl amide, an acrylic ester, and a methacrylic ester, or hydroxy styrene etc. is mentioned. Specifically N- (2-hydroxy phenyl) acrylamide. N-(3-hvdroxv phenyl) acrylamide, n- (4-hydroxy phenyl) acrylamide, N- (2-hydroxy phenyl) methacryl amide, n-(3-hydroxy phenyl) methacryl amide, N-(4-hydroxy phenyl) methacryl amide, ohydroxy phenyl acrylate, m- hydroxy phenyl acrylate, p- hydroxy phenyl acrylate, ohydroxy phenyl methacrylate, m- hydroxy phenyl methacrylate, p- hydroxy phenyl methacrylate, o- hydroxy styrene, m- hydroxy ルアクリレート、oーヒドロキシフェニ styrene, p- hydroxy styrene, 2-(2-hydroxy



ニルメタクリレート、oーヒドロキシス acrylate. チレン、mーヒドロキシスチレン、pー シフェニル)エチルアクリレート、2-(3-ヒドロキシフェニル)エチルアク リレート、2-(4-ヒドロキシフェニ ロキシフェニル)エチルメタクリレー ト、2-(3-ヒドロキシフェニル)エチ ルメタクリレート、2-(4-ヒドロキシ フェニル)エチルメタクリレート等を 好適に使用することができる。かか るフェノール性水酸基を有する樹脂 US Patent 4,123,279. は、2種類以上を組み合わせて使用 してもよい。更に、米国特許第4,12 3,279号明細書に記載されている ように、tーブチルフェノールホルム アルデヒド樹脂、オクチルフェノール ホルムアルデヒド樹脂のような、炭素 数3~8のアルキル基を置換基とし て有するフェノールとホルムアルデヒ ドとの縮重合体を併用してもよい。

ルメタクリレート、mーヒドロキシフェ phenyl) ethyl acrylate, 2-(3-hydroxy phenyl) ニルメタクリレート、pーヒドロキシフェ ethyl acrylate, 2-(4-hydroxy phenyl) ethyl 2-(2-hydroxy phenyl) ethyl methacrylate, 2-(3-hydroxy phenyl) ethvi ヒドロキシスチレン、2-(2-ヒドロキ methacrylate, 2-(4-hydroxy phenyl) ethyl methacrylate, etc. can be used conveniently. It is sufficient to use the resin which has this phenolic hydroxyl group in combination of two (ν) エチルアクリレート、 $(2-\ell)$ or more types. Furthermore, it is sufficient to use together the condensation polymer of the phenol and formaldehyde like t- butylphenol formaldehyde resins and octyl-phenol formaldehyde resins which have a C3-C8 alkyl group as substituents as described in

[0015]

(2)スルホンアミド基を有するアルカ ルホンアミド基を有する重合性モノ マーを単独重合、或いは該モノマー せて得られる高分子化合物が挙げ られる。スルホンアミド基を有する重 合性モノマーとしては、1分子中に、 窒素原子上に少なくとも1つの水素

[0015]

(2) As an alkali-soluble polymer compound リ可溶性高分子化合物としては、ス which has a sulfonamide group, the polymer compound. obtained by making homopolymerization or this monomer に他の重合性モノマーを共重合さ co-polymerize an another polymerizable monomer is mentioned in the polymerizable monomer which has a sulfonamide group. The polymerizable monomer which becomes sulfonamide group -NH-SO2- which at least 原子が結合したスルホンアミド基 - one hydrogen atom bonded on the nitrogen



NH-SO2 -と、重合可能な不飽 atom from the low molecular weight 低分子化合物からなる重合性モノマ has the unsaturated ーが挙げられる。その中でも、アクリ polymerize ロイル基、アリル基、又はビニロキシ polymerizable い。

和結合をそれぞれ1つ以上有する compound as for which more than one each bond which can in one molecule as а monomer which has а 基と、置換或いはモノ置換アミノスル sulfonamide group is mentioned. Among ホニル基又は置換スルホニルイミノ these, the low molecular weight compound 基とを有する低分子化合物が好まし which has acryloyl group, an allyl group or a vinyloxy group, and substitution. mono-substitution amino sulfonyl group or a substituted sulfonyl imino group is preferable.

[0016]

(3)活性イミド基を有するアルカリ可 を分子内に有するものが好ましく、こ の高分子化合物としては、1分子中 に活性イミド基と重合可能な不飽和 分子化合物からなる重合性モノマー を単独重合、或いは該モノマーに他 の重合性モノマーを共重合させて る。

[0017]

ルホニル) アクリルアミド等を好適に conveniently. 使用することができる。

[0016]

(3) That to which the alkali-soluble polymer 溶性高分子化合物は、活性イミド基 compound which has an active imide group has an active imide group in a molecule is preferable, and the polymer compound obtained by making homopolymerization or 結合をそれぞれ一つ以上有する低 this monomer co-polymerize an another polymerizable monomer is mentioned in one molecule as this polymer compound in the polymerizable monomer which consists of a 得られる高分子化合物が挙げられ low molecular weight compound as for which more than one each has the unsaturated bond which can polymerize with an active imide group.

[0017]

このような化合物としては、具体的に Specifically as such a compound, N- (p-は、N-(p-トルエンスルホニル)メ toluenesulfonyl) methacryl amide, N- (p-タクリルアミド、N-(p-トルエンス toluenesulfonyl) acrylamide, etc. can be used

[0018]

[0018]



更に、本発明のアルカリ可溶性高分 子化合物としては、前記フェノール 性水酸基を有する重合性モノマー、 スルホンアミド基を有する重合性モ ノマー、及び活性イミド基を有する 重合性モノマーのうちの2種以上を 重合させた高分子化合物、或いはこ れら2種以上の重合性モノマーに他 の重合性モノマーを共重合させて 得られる高分子化合物を使用するこ とが好ましい。フェノール性水酸基 を有する重合性モノマーに、スルホ ンアミド基を有する重合性モノマー 及び/又は活性イミド基を有する重 合性モノマーを共重合させる場合に は、これら成分の配合重量比は50: 50から5:95の範囲にあることが好 ましく、40:60から10:90の範囲に あることが特に好ましい。

[0019]

本発明において、アルカリ可溶性高 分子が前記フェノール性水酸基を 有する重合性モノマー、スルホンア ミド 基を有する重合性モノマー、又 は活性イミド基を有する重合性モノ マーと、他の重合性モノマーとの共 重合体である場合には、アルカリ可 溶性を付与するモノマーは10モ ル%以上含むことが好ましく、20モ ル%以上含むものがより好ましい。 共重合成分が10モル%より少ない と、アルカリ可溶性が不十分となりや

Furthermore, it is preferable to use the polymer compound obtained by making the polymer compound which polymerized two or more types of the polymerizable monomer which has said phenolic hydroxyl group, the polymerizable monomer which sulfonamide group, and the polymerizable monomers which have an active imide group as an alkali-soluble polymer compound of this invention, or these two or more types of polymerizable monomers co-polymerize an another polymerizable monomer. making the polymerizable monomer which has a phenolic hydroxyl group co-polymerize the polymerizable monomer which has the polymerizable monomer and/or active imide group which have a sulfonamide group, it is preferable to exist in the range of 50:50 to 5:95, and, as for the blending weight ratio of these components, it is especially preferable to exist in the range of 40:60 to 10:90.

[0019]

In this invention, when alkali-soluble polymer is the copolymer of the polymerizable monomer which has said phenolic hydroxyl group, the polymerizable monomer which has a sulfonamide group or the polymerizable monomer which has an active imide group, and an another polymerizable monomer, it is preferable to contain 10 mol% or more, and, as for the monomer which provides alkali solubility, what is contained 20 mol% or more is more preferable. When there are few co-polymerization components than 10 mol%, すく、現像ラチチュードの向上効果 alkali solubility tends to become inadequate



が十分達成されないことがある。

and the improvement effect of the image development latitude may not be achieved sufficiently.

[0020]

合性モノマー、スルホンアミド基を有 する重合性モノマー、又は活性イミ polymerizable 限定されるものではない。

ート又は2ーヒドロキシエチルメタクリ レート等の脂肪族水酸基を有するア クリル酸エステル類、及びメタクリル 酸エステル類。

エチル、アクリル酸プロピル、アクリ ル酸ブチル、アクリル酸アミル、アク リル酸ヘキシル、アクリル酸オクチ -2-クロロエチル、グリシジルアク リレート、等のアルキルアクリレート。 酸エチル、メタクリル酸プロピル、メ タクリル酸ブチル、メタクリル酸アミ ル、メタクリル酸ヘキシル、メタクリル ジル、メタクリル酸-2-クロロエチ ル、グリシジルメタクリレート、等のア ルキルメタクリレート。

[0020]

前記フェノール性水酸基を有する重 Although the polymerizable monomer which has said phenolic hydroxyl group, the monomer which has a ド基を有する重合性モノマーと共重 sulfonamide group or the polymerizable 合させるモノマー成分としては、下 monomer which has an active imide group, 記(m1) \sim (m12)に挙げる化合物 and the compound mentioned to following を例示することができるが、これらに (m1)- (m12) as a monomer component to co-polymerize can be illustrated, it is not

> (m1) The acrylic esters which have aliphatic hydroxyl groups, such as 2-hydroxyethyl acrylate or 2-hydroxyethyl methacrylate, and methacrylic esters

(m2)アクリル酸メチル、アクリル酸 (m2) Alkyl acrylates, such as methyl acrylate, ethyl acrylate, acrylic acid propyl, butyl acrylate, acrylic acid amyl, acrylic acid hexyl, acrylic acid octyl, acrylic acid benzyl, acrylic ル、アクリル酸ベンジル、アクリル酸 acid -2- chloroethyl, and a glycidyl acrylate.

(m3)Alkyl methacrylate, such as methyl-methacrylate, an ethyl methacrylate, (m3)メタクリル酸メチル、メタクリル methacrylic acid propyl, methacrylic acid butyl, a methacrylic acid amyl, methacrylic acid hexyl, a methacrylic acid cyclohexyl, a methacrylic acid benzyl, a methacrylic acid 酸シクロヘキシル、メタクリル酸ベン -2- chloroethyl, and a glycidylmethacrylate.

(m4) アクリルアミド、メタクリルアミ (m4) Acrylamide or methacryl amide, such as ド、Nーメチロールアクリルアミド、N acrylamide, methacryl amide, N- methylol



ルアミド、Nーニトロフェニルアクリル ethyl- N- phenyl acrylamide. アミド、N-エチル-N-フェニルア クリルアミド等のアクリルアミド若しく はメタクリルアミド。

ーエチルアクリルアミド、Nーヘキシ acrylamide, N- ethyl acrylamide, N- hexyl ルメタクリルアミド、Nーシクロヘキシ methacryl amide, N- cyclohexyl acrylamide, ルアクリルアミド、Nーヒドロキシエチ N- hydroxyethyl acrylamide, N- phenyl ルアクリルアミド、Nーフェニルアクリ acrylamide, N- nitrophenyl acrylamide, and N-

[0021]

ビニルエーテル、ブチルビニルエー vinyl ether, and phenyl vinyl ether ーテル類。

ロアセテート、ビニルブチレート、安 methylstyrene, 息香酸ビニル等のビニルエステル chloromethyl styrene 類。

チレン等のスチレン類。

(m8)メチルビニルケトン、エチルビ ニルケトン、プロピルビニルケトン、 フェニルビニルケトン等のビニルケト ン類。

オレフィン類。

(m10) Nービニルピロリドン、アクリ methacrylonitrile, etc. ロニトリル、メタクリロニトリル等。

[0021]

(m5) エチルビニルエーテル、2ーク (m5) Vinyl ether, such as ethyl vinyl ether, ロロエチルビニルエーテル、ヒドロキ 2-chloroethyl vinyl ether, hydroxyethyl vinyl シエチルビニルエーテル、プロピル ether, propyl vinyl ether, butyl vinyl ether, octyl

テル、オクチルビニルエーテル、フ (m6) Vinyl esters, such as a vinyl acetate, a ェニルビニルエーテル等のビニルエ vinyl chloroacetate, vinyl butylate, and a vinyl benzoate

(m6)ビニルアセテート、ビニルクロ (m7) Styrene, such as styrene, a (alpha)methylstyrene, and

(m8) Vinyl ketones, such as methyl vinyl (m7)スチレン、 α -メチルスチレ ketone, an ethyl vinyl ketone, the propyl vinyl ン、メチルスチレン、クロロメチルス ketone, and a phenyl vinyl ketone

(m9)エチレン、プロピレン、イソブ (m9) Olefins, such as ethylene, propylene, チレン、ブタジエン、イソプレン等の isobutylene, butadiene, and isoprene

(m10) N- vinyl pyrrolidone, acrylonitrile,

(m11) Unsaturated imides, such (m11)マレイミド、Nーアクリロイル maleimide, N- acryloyl acrylamide, N- acetyl アクリルアミド、Nーアセチルメタクリ methacryl amide, N- propionyl methacryl



アミド、 $N-(p-\rho u u ベンゾイル)$ メ amide. タクリルアミド等の不飽和イミド。 水マレイン酸、イタコン酸等の不飽 anhydride, and an itaconic acid. 和カルボン酸。

ルアミド、Nープロピオニルメタクリル amide, and N- (p- chloro benzoyl) methacryl

(m12) Unsaturated carboxylic acids, such as (m12)アクリル酸、メタクリル酸、無 acrylic acid, methacrylic acid, maleic acid

[0022]

での画像形成性に優れる点で、フェ as an アルデヒド樹脂、mー/pー混合クレ cresol 混合ホルムアルデヒド樹脂等のノボ formaldehyde ラック樹脂やピロガロールアセトン樹 preferably. 脂が好ましく挙げられる。

[0022]

アルカリ水可溶性高分子化合物とし It is the point which is excellent in the image ては、赤外線レーザー等による露光 formation in exposure by an infrared laser etc. alkaline-water soluble polymer ノール性水酸基を有することが好ま compound, and it is preferable to have a しく、例えば、フェノールホルムアル phenolic hydroxyl group, for example, デヒド樹脂、mークレゾールホルムア novolak resins and pyrogallol acetone resins, ルデヒド樹脂、pークレゾールホルム such as a phenol formaldehyde resin, mformaldehyde resin. ゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノ formaldehyde resin, m- / p- mixing cresol $-\nu$ /クレゾール(m-, p-, 又は formaldehyde resin, and a phenol / cresolm-/p-混合のいずれでもよい) (either m- p- or m- / p- mixing is good) mixing resins. are mentioned

[0023]

デヒド樹脂、オクチルフェノールホル formaldehyde するフェノールとホルムアルデヒドと mentioned. の縮重合体が挙げられる。

[0023]

また、フェノール性水酸基を有する Moreover, as an alkaline-water soluble アルカリ水可溶性高分子化合物とし polymer compound which has a phenolic ては、更に、米国特許第4, 123, 2 hydroxyl group, the condensation polymer of 79号明細書に記載されているよう the phenol and formaldehyde which have a に、tーブチルフェノールホルムアル C3-C8 alkyl group like t- butylphenol resins and octyl-phenol ムアルデヒド樹脂のような、炭素数3 formaldehyde resins as substituents as ~8のアルキル基を置換基として有 described in US Patent 4,123,279 further is

[0024]

[0024]



ている、グラフト共重合法、ブロック 共重合法、ランダム共重合法等を用 いることができる。

[0025]

本発明においてアルカリ可溶性高 分子が、前記フェノール性水酸基を 有する重合性モノマー、スルホンア ミド基を有する重合性モノマー、又 は活性イミド基を有する重合性モノ マーの単独重合体或いは共重合体 の場合、重量平均分子量が2,000 以上、数平均分子量が500以上の ものが好ましい。更に好ましくは、重 量平均分子量が5,000~300,00 0で、数平均分子量が800~250、 000であり、分散度(重量平均分子 量/数平均分子量)が1.1~10の ものである。また、本発明において アルカリ可溶性高分子がフェノール ホルムアルデヒド樹脂、クレゾールア ルデヒド樹脂等の樹脂である場合に は、重量平均分子量が500~20,0 0,000のものが好ましい。

[0026]

下層で用いられるアルカリ可溶性高 分子としては、アクリル樹脂が、緩衝 作用を有する有機化合物と塩基とを

アルカリ水可溶性高分子化合物の As the method of a co-polymerization of an 共重合の方法としては、従来知られ alkaline-water soluble polymer compound, the graft-copolymerizing method learned conventionally. the block-copolymerizing method, а random can polymerization method etc.

[0025]

In the case of the homopolymer of the polymerizable monomer in which alkali-soluble polymer has said phenolic hydroxyl group, the polymerizable monomer which has a sulfonamide group, or the polymerizable monomer which has an active imide group, or a copolymer, a weight average molecular weight is 2,000 or more in this invention, the thing of 500 or more is preferable for a number average molecular weight. More preferably, it is a weight average molecular weight 5,000-300,000, and a number average molecular weight 800-250,000. Dispersion degree (weight average molecular weight/number average molecular weight) is 1.1-10. Moreover, when alkali-soluble polymer is resins, such as a phenol formaldehyde resin and a cresol 00であり、数平均分子量が200~1 aldehyde resin, in this invention, a weight average molecular weight is 500-20,000. The thing of number average molecular weight 200-10,000 is preferable.

[0026]

Since an acrylic resin can maintain lower layer solubility favorable as alkali-soluble polymer used in a lower layer with respect to 主成分とするアルカリ現像液に対し the alkali developing solution containing as



て下層の溶解性を良好に保持し得 るため、現像時の画像形成の観点 から好ましい。さらに、このアクリル樹 脂としてスルホアミド基を有するもの が特に好ましい。また、感熱層で用 いられるアルカリ可溶性高分子とし ては、未露光部では強い水素結合 性を生起し、露光部においては、一 部の水素結合が容易に解除される 点、及び、本発明に用いる非シリケ ート現像液に対して、未露光部、露 光部の現像製の差が大きい点から、 画像形成性が向上するため、フェノ ール性水酸基を有する樹脂が望ま しい。更に好ましくはノボラック樹脂 である。

which has buffer action, and a base, it is preferable from a viewpoint of the image formation at the time of image development. Furthermore, what has a sulfonamide group as this acrylic resin is especially preferable. Moreover, as alkali-soluble polymer used in a thermosensitive layer, strong hydrogen bond property is occurred in a non-exposed part, in an exposure part, in order that an image formation may improve from a point with the large difference made from image development of a non-exposed part and an exposure part with respect to the point of which the hydrogen bond of one part is released easily, and the non-silicate developing solution used for this invention. the resin which has a phenolic hydroxyl group is desirable. More preferably, it is a novolak resin.

main components the organic compound

[0027]

これらアルカリ可溶性高分子化合物 は、それぞれ1種類或いは2種類以 上を組み合わせて使用してもよく、 前記感熱層全固形分中、30~99 重量%、好ましくは40~95重 量%、特に好ましくは50~90重 量%の添加量で用いられる。アルカ リ可溶性高分子の添加量が30重 が悪化し、また、99重量%を超える と感度、耐久性の両面で好ましくな W

[0027]

It is sufficient to each use these alkali-soluble polymer compounds one type combination of two or more types, inside of said thermosensitive layer total solid, 30 to 99 weight%, preferably it is 40 to 95 weight%, most preferably, it is used with 50 to 90weight% of an additional amount. Durability of a thermosensitive layer deteriorates that 量%未満であると感熱層の耐久性 the additional amount of alkali-soluble polymer is less than 30 weight%, moreover, when it exceeds 99 weight%, it is not preferable at a sensitivity and durability both surfaces.



[0028]

[赤外線吸収染料]本発明におい て、感熱層に用いられる赤外線吸 収染料は、赤外光を吸収し熱を発 生する染料であれば特に制限はな く、赤外線吸収染料として知られる 種々の染料を用いることができる。

[0029]

本発明に係る赤外線吸収染料とし 「染料便覧」有機合成化学協会編 集、昭和45年刊)に記載されている 公知のものが利用できる。具体的に は、アゾ染料、金属錯塩アゾ染料、 ピラゾロンアゾ染料、アントラキノン 染料、フタロシアニン染料、カルボニ ウム染料、キノンイミン染料、メチン 染料、シアニン染料などの染料が挙 げられる。本発明において、これら の染料のうち赤外光、もしくは近赤 外光を吸収するものが、赤外光もし くは近赤外光を発光するレーザでの 利用に適する点で特に好ましい。

[0030]

そのような赤外光、もしくは近赤外光 を吸収する染料としては例えば特開 昭58-125246号、特開昭59-8 4356号、特開昭59-202829号、

[0028]

[Infrared-absorption dve]

In this invention, if it is the dye which the infrared-absorption dve used for а thermosensitive laver absorbs an infrared-light, and produces heat, there will be no limit in particular, and the various dve known as an infrared-absorption dye can be used.

[0029]

The well-known thing currently described in a ては、市販の染料及び文献(例えば commercially available dye and commercially available reference (for example, manual" Society of Synthetic Organic Chemistry, Japan edit, Showa 45 annual publication) as an infrared-absorption dye based on this invention can be utilized. Specifically, dyes, such as azo dye, metallic-complex azo dye, pyrazolone azo dye, an anthraquinone dye, phthalocyanine dye, carbonium dye, quinone imine dye, methine dye, and cyanine dye. mentioned. In this invention, what absorbs an infrared-light or near-infrared light among these dyes are especially preferable at a point suitable for utilization with the laser which light-emits infrared-light an near-infrared light.

[0030]

The cyanine dye which absorbs such an infrared-light or near-infrared light and which is described, for example in Unexamined Japanese Patent 58 -125246, 59-84356, 特開昭60-78787号等に記載さ 59-202829, 60 -78787 etc. as a dyestuff, the



0号、特開昭58-194595号等に 記載されているメチン染料、特開昭 793号、特開昭59-48187号、特 開昭59-73996号、特開昭60-5 2940号、特開昭60-63744号等 に記載されているナフトキノン染料、 特開昭58-112792号等に記載さ れているスクワリリウム色素、英国特 許434,875号記載のシアニン染料 等を挙げることができる。

れているシアニン染料、特開昭58 methine dye currently described in 58 -173696号、特開昭58-18169 -173696, 58-181690, 58-194595 etc. of Unexamined Japanese Patents. naphthoguinone dye currently described in 58 58-112793号、特開昭58-224 -112793, 58-224793, 59-48187, 59-73996, 60-52940, 60-63744 etc. of Unexamined Japanese Patents, the cvanine dve of the squarylium pigment currently described in Unexamined Japanese Patent No. 58-112792 etc. and GB Patent 434,875 etc. can be mentioned.

[0031]

また、染料として米国特許第5,15 6,938号記載の近赤外吸収増感 剤も好適に用いられ、また、米国特 許第3,881,924号記載の置換さ れたアリールベンゾ (チオ) ピリリウム 塩、特開昭57-142645号(米国 特許第4, 327, 169号)記載のトリメ チンチアピリリウム塩、特開昭58-1 81051号、同58-220143号、同 59-41363号、同59-84248 号、同59-84249号、同59-146 063号、同59-146061号に記載 されているピリリウム系化合物、特開 昭59-216146号記載のシアニン 色素、米国特許第4, 283, 475号 に記載のペンタメチンチオピリリウム 塩等や特公平5-13514号、同5

[0031]

Moreover, the near-infrared absorption sensitizer of US Patent 5,156,938 is also preferably used as a dye, moreover, the aryl benzo (thio) pyrylium salt with which US Patent 3,881,924 was substituted, the tri methine thiapyrylium salt of the Unexamined Japanese Patent No. 57-142645 (US Patent 4,327,169) description, the pyrylium type-compound currently described Unexamined Japanese Patent 58 -181051. 58-220143, 59-41363, 59-84248, 59-84249, 59-146063. 59-146061. the pyrylium compound currently disclosed the by pentamethine thio pyrylium salt etc. and Japanese Patent Publication No. 5 -13514, 5-19702 of the cyanine dye of Unexamined Japanese Patent No. 59-216146 and US -19702号公報に開示されている Patent 4,283,475. As a commercial item, ピリリウム化合物等が、市販品として EpolightIII-178 by an Epolin company, は、エポリン社製のEpolight III-1 Epolight III-130, and Epolight III-125 grade 78, Epolight III-130, Epolight are used especially preferable. Moreover, the



Ⅲ-125等が、特に好ましく用いら near-infrared 記載されている近赤外吸収染料を 挙げることができる。

absorption dve currently れる。また、染料として特に好ましい described as Formula (I). (II) into US Patent 別の例として米国特許第4,756,9 4,756,993 as another example especially 93号明細書中に式(I)、(II)として preferable as a dye can be mentioned.

[0032]

これらの赤外線吸収染料は、感熱 外線吸収染料を添加する場合に は、上部の感熱層におけるのと互い に同じ物を用いてもよく、また異なる 物を用いてもよい。また、これらの赤 外線吸収染料は他の成分と同一の 層に添加してもよいし、別の層を設 けそこへ添加してもよい。別の層と する場合、感熱層に隣接する層へ 添加するのが望ましい。また、染料 と前記アルカリ可溶性樹脂とは同一 の層に含まれるのが好ましいが、別 の層でも構わない。添加量として は、印刷版材料全固形分に対し0. 01~50重量%、好ましくは0.1~1 0重量%、特に好ましくは0.5~10 加することができる。染料の添加量 が0.01重量%未満であると感度が 低くなり、また50重量%を超えると 感熱層の均一性が失われ、感熱層 の耐久性が悪くなる。

[0032]

These infrared-absorption dves can be added 層のみならず、下層にも添加するこ not only to a thermosensitive layer but to a とができる。下層に赤外線吸収染料 lower layer. A lower layer can also be を添加することで下層も感熱層とし functioned as a thermosensitive layer by て機能させることができる。下層に赤 adding an infrared-absorption dye to a lower layer. When adding an infrared-absorption dye to a lower layer, it is sufficient to use the mutually same thing as that in a upside thermosensitive layer, moreover. sufficient to use a different thing. Moreover, these infrared-absorption dyes may be added to the same layer as an another component. may provide another layer and may add it there. When setting it as another layer, it is desirable to add to the layer adjacent to a thermosensitive laver. Moreover. preferable to contain in a layer with same dye and said alkali-soluble resin. However. another layer is sufficient. As an additional amount, it is 0.01 to 50 weight% with respect 重量%の割合で印刷版材料中に添 to a printing plate material total solid, preferably it is 0.1 to 10 weight%, most preferably, it can add into a printing plate material by 0.5 to 10weight% of a ratio. A sensitivity becomes it low that the additional amount of a dye is less than 0.01 weight%, moreover, when it exceeds 50 weight%, the uniformity of a thermosensitive layer will be



lost, durability of a thermosensitive layer worsens.

[0033]

[その他の成分]前記ポジ型感熱層 又は下層を形成するにあたっては、 果を損なわない限りにおいて、更に 必要に応じて、種々の添加剤を添 加することができる。添加剤は下層 のみに含有させてもよいし、感熱層 のみに含有させてもよい。更に、両 方の層に含有させてもよい。以下 に、添加剤の例を挙げて説明する。 例えばオニウム塩、oーキノンジアジ ド化合物、芳香族スルホン化合物、 芳香族スルホン酸エステル化合物 等の熱分解性であり、分解しない状 態ではアルカリ水可溶性高分子化 合物の溶解性を実質的に低下させ る物質を併用することは、画像部の 現像液への溶解阻止性の向上を図 る点では、好ましい。オニウム塩とし てはジアゾニウム塩、アンモニウム 塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム 塩、スルホニウム塩、セレノニウム 塩、アルソニウム塩等を挙げることが できる。

[0034]

[0033]

[Other component]

Unless the effect of this invention other than 上記の必須成分の他、本発明の効 said essential component is impaired in forming said positive mold thermosensitive layer or a lower layer, furthermore, various additive can be added as required. Only a lower layer may be made to contain an additive and only a thermosensitive layer may be made to contain it. Furthermore, it is sufficient to make both of layers contain. Below, the example of an additive is given and demonstrated. For example, they are pyrolysis property, such as an onium salt, oquinone diazide compound, an aromatic sulfone compound, and an aromatic sulfonic-acid ester compound. It is preferable to use together the substance to which the solubility of an alkaline-water soluble polymer compound is made to substantially reduce in the state which is not decomposed at the point which aims at the improvement of the dissolution prevention property to the developing solution of an image part. As an onium salt, a diazonium salt, ammonium salt, a phosphonium salt, an iodonium salt, a sulfonium salt, a selenonium salt, arsonium salt, etc. can be mentioned.

[0034]

本発明において用いられるオニウム As an onium salt used in this invention, they 塩として、好適なものとしては、例え are S. I. Schlesinger, Photogr. Sci. Eng., 18, ば S. I. Schlesinger, Photogr. Sci. 387(1974) and T. S. Bal et al, Polymer, 21,



Eng., 18, 387(1974) T. S. Bal et 423(1980) as a suitable thing, for example, アゾニウム塩、米国特許第 4.069,055 号、同 4,069,056 号、 Macromolecules, V.Crivello et al, Macromorecules, Eng. News, Nov. 28, p31 (1988). 欧州特許第 104,143 号、米国特許 第 339,049 号、同第 410,201 号、 特 開 平 2-150848 号、特 開 平 J. Org.Chem., 43, 3055 (1978), Polymer Chem.Ed., 22, 1789 (1984) J. V. Crivello et al. et al, J. Polymer Sci., Polymer 州特許第 370,693 号、同 233,567

al, Polymer, 21, 423(1980)、特開 the diazonium salt of Unexamined Japanese 平5-158230号公報に記載のジ Patent No. 5-158230, US Patent 4,069,055 and 4.069.056. ammonium Unexamined Japanese Patent No. 3-140140. 特開平 3-140140 号の明細書に記 d. C. Necker et al. Macromolecules, 17, 載のアンモニウム塩、D. C. Necker 2468(1984), c. S. Wen et al, Teh, Proc. Conf. 17, Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988), 2468(1984), C. S. Wen et al. Teh. the phosphonium salt as described in US Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, Patent 4,069,055 and 4,069,056, J. V.Crivello p478 Tokyo, Oct (1988)、米国特許 et al, Macromorecules, 10(6), 1307 (1977), 第4,069,055 号、同4,069,056 号 Chem. & Eng. News, Nov. 28, p31(1988), EP に記載のホスホニウム塩、J. Patent 104,143, US Patent 339,049 and 410,201, the iodonium salt of Unexamined 10(6), 1307 (1977) Chem. & Japanese Patent 2 -150848,2-296514, J. V.Crivello et al, Polymer J. 17, 73 (1985), J. V. Crivello et al. J. Org. Chem., 43, 3055 (1978), w. R. Watt et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem.Ed., 22, 1789 (1984), J. V. Crivello et 2-296514 号に記載のヨードニウム al, Polymer Bull., 14, 279 (1985), J. V. Crivello 塩、J. V.Crivello et al, Polymer J. et al, Macromorecules, 14(5), 1141(1981), J. 17, 73 (1985), J. V. Crivello et al. V. Crivello et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 2877 (1979), EP Patent W. R. Watt et al, J. Polymer Sci., 370,693, 233,567, 297,443, and 297,442, US Patent 4,933,377, 3,902,114, 410,201, 4,734,444, 339,049, 4,760,013, Polymer Bull., 14, 279 (1985), J. 2,833,827, the sulfonium salt as described in V. Crivello et al. Macromorecules, the Germany patent 2,904,626, 3,604,580, 14(5), 1141(1981), J. V. Crivello and 3,604,581, J. V. Crivello et al, Macromorecules, 10(6), 1307 (1977), the Chem. Ed., 17, 2877 (1979)、欧 selenonium salt as described in J. V. Crivello et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem.Ed., 号、同 297,443 号、同 297,442 17,1047 (1979), the arsonium salt as 号、米国特許第 4,933,377 号、同 described in C. S. Wen et al, Teh, Proc. Conf. 3,902,114 号、同 410,201 号、同 Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988) 339,049 号、同 4,760,013 号、同 etc. is mentioned. Also in an onium salt, a



独国特許第 2.904.626 号、同 Moreover. 3,604,580 号、同 3,604,581 号に diazonium Crivello et al, Macromorecules, 10(6), 1307 (1977) J. V. Crivello et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem.Ed., 17, 1047 (1979) に記載のセレノニ ウム塩、C. S. Wen et al, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988)に記載の アルソニウム塩等があげられる。オ ニウム塩のなかでも、ジアゾニウム塩 が特に好ましい。また、特に好適な ジアゾニウム塩としては特開平5-1 58230号公報記載のものがあげら れる。

4,734,444 号、同 2,833,827 号、 diazonium salt is especially preferable. as an especially suitable salt, Unexamined **Japanese** 記載のスルホニウム塩、J. V. Patent No. 5-158230 is mentioned.

[0035]

ゼンスルホン酸、及びパラトルエンス alkyl ルホン酸等を挙げることができる。こ hexafluorophosphoric

[0035]

オニウム塩の対イオンとしては、四フ As the counter-ion of an onium salt. ッ化ホウ酸、六フッ化リン酸、トリイソ tetrafluoroboric acid, hexafluorophosphoric プロピルナフタレンスルホン酸、5- acid, triisopropyl naphthalene sulfonic acid, ニトローoートルエンスルホン酸、5 5-nitro- o- toluene sulfonic acid, 5-sulfo ースルホサリチル酸、2,5ージメチ salicylic acid, 2,5- dimethyl benzene sulfonic ルベンゼンスルホン酸、2,4,6-ト acid, 2,4,6-trimethyl benzene sulfonic acid, リメチルベンゼンスルホン酸、2-ニ 2-nitro benzene sulfonic acid, 3-chloro トロベンゼンスルホン酸、3ークロロ benzene sulfonic acid, 3-bromo benzene ベンゼンスルホン酸、3ーブロモベ sulfonic acid, 2-fluoro capryl naphthalene ンゼンスルホン酸、2-フルオロカプ sulfonic acid, dodecylbenzene sulfonic acid, リルナフタレンスルホン酸、ドデシル 1-naphthol- 5-sulfonic acid, 2-methoxy-ベンゼンスルホン酸、1ーナフトール 4-hydroxy- 5-benzoyl- benzene sulfonic acid, -5-スルホン酸、2-メトキシ-4 paratoluene sulfonic acid, etc. can be ーヒドロキシー5ーベンゾイルーベン mentioned. In particular among these, the aromatic sulfonic acid like triisopropyl acid.



リイソプロピルナフタレンスルホン酸 benzene sulfonic acid is suitable. や2,5-ジメチルベンゼンスルホン 酸のごときアルキル芳香族スルホン 酸が好適である。

れらの中でも特に六フッ化リン酸、ト naphthalene sulfonic acid, or 2,5- dimethyl

[0036]

好適なキノンジアジド類としてはo-ンジアジド化合物は、少なくとも1個 のoーキノンジアジド基を有する化 合物で、熱分解によりアルカリ可溶 性を増すものであり、種々の構造の 化合物を用いることができる。つま り、oーキノンジアジドは熱分解によ り結着剤の溶解抑制能を失うことと、 oーキノンジアジド自身がアルカリ可 溶性の物質に変化することの両方 の効果により感材系の溶解性を助 ける。本発明に用いられるoーキノン ジアジド化合物としては、例えば、J. コーサー著「ライトーセンシティブ・シ ステムズ」(John Wiley & Sons. Inc.)第339~352頁に記載の化合 物が使用できるが、特に種々の芳香 族ポリヒドロキシ化合物あるいは芳 香族アミノ化合物と反応させたoー キノンジアジドのスルホン酸エステル 又はスルホン酸アミドが好適である。 また、特公昭 43-28403 号公報に 記載されているようなベンゾキノン (1,2)ージアジドスルホン酸クロライ ド又はナフトキノンー(1,2)ージア

[0036]

O- quinone diazide compound can be キノンジアジド化合物を挙げることが mentioned as suitable quinone diazides. O-できる。本発明に用いられるoーキノ quinone diazide compound used for this invention is a compound which has at least one o- quinone diazide group, and increases alkali solubility by thermal decomposition. The compound of various structure can be used. In other words, o- quinone diazide is losing the dissolution suppressibility of a binder by thermal decomposition, the oquinone diazide itself helps the solubility of a sensitive-material type according to the effect of both of changing to an alkali-soluble substance. As an o- quinone diazide compound used for this invention, the compound as described in Page 339-352 written by J. Cosir "Light sensitive systems" (John Wiley & Sons.Inc.) can be used, for example. However, sulfonate or sulfonic-acid amide of an in particular various aromatic polyhydroxy compound or an aromatic amino compound, and o- quinone diazide made to react is suitable. Moreover, ester benzoquinone (1,2)-diazide sulfonic-acid chloride or a naphthoquinone- (1,2)-diazide-5-sulfonic-acid chloride which is described in Japanese Patent Publication No. 43-28403, ジドー5ースルホン酸クロライドとピロ and a pyrogallol- acetone resin, ester of the ガロールーアセトン樹脂とのエステ benzo quinone- (1,2)-diazide sulfonic-acid



ンー(1, 2)ージアジドー5ースルホ suitably. ン酸クロライドとフェノールーホルム アルデヒド樹脂とのエステルも好適 に使用される。

ル、米国特許第 3,046,120 号及び chloride or naphthoguinone- (1,2)-diazide-同第 3,188,210 号に記載されてい 5-sulfonic-acid chloride currently described in るベンゾキノンー(1, 2) ージアジド US Patent 3,046,120 and 3,188,210, and スルホン酸クロライド又はナフトキノ phenol- formaldehyde resins is also used

[0037]

とのエステル、ナフトキノンー(1,2) -ジアジドー4-スルホン酸クロライ ドとピロガロールーアセトン樹脂との る。その他の有用なoーキノンジアジ ド化合物としては、数多くの特許に 報告され知られている。例えば特開 昭 47-5303 号、特開昭 48-63802 号、特開昭 48-63803 号、特開昭 48-96575 号、特開昭 49 - 38701 号、特開昭 48 -13354 号、特公昭 41-11222 号、 特公昭 45-9610 号、特公昭 49-号、同第 3,454,400 号、同第 1,251,345, 3,785,825 号、英国特許第 these, can be mentioned. 1,227,602 号、同第 1,251,345 号、同第 1,267,005 号、同第 1,329,888 号、同第 1,330,932 号、ドイツ特許第854,890 号などの

[0037]

さらにナフトキノンー(1, 2)ージアジ Ester with a naphthoquinone- (1,2)-diazide-ドー4ースルホン酸クロライドとフェノ 4-sulfonic-acid chloride, phenol formaldehyde ールホルムアルデヒド樹脂あるいは resin, or cresol- formaldehyde resins and クレゾールーホルムアルデヒド樹脂 ester of naphthoquinone- (1,2)-diazide-4-sulfonic-acid chloride and pyrogallolacetone resin are further used suitably similarly. As other useful o- quinone diazide エステルも同様に好適に使用され compounds, it is reported to much patents and known. For example, Unexamined Japanese Patent No. 47-5303, 48-63802, Unexamined Japanese Patent No. 48-63803, Unexamined Japanese Patent No. 48-96575, Unexamined Japanese Patent No. 49-38701, Unexamined Japanese Patent No. 48-13354. Japanese Patent Publication No. 41 -11222, 45-9610, 49-17481, US Patent 2,797,213, 3,454,400, 3,544,323, 3,573,917, 3,674,495, 17481 号、米国特許第 2,797,213 and 3,785,825, GB Patent 1,227,602, 1,267,005, 1,329,888, 3,544,323 号、同第 3,573,917 1,330,932, Germany patent 854,890. What is 号、同第 3,674,495 号、同第 described into each specification, such as



各明細書中に記載されているものを あげることができる。

[0038]

oーキノンジアジド化合物の添加量 は好ましくは層を形成する全固形分 くは5~30重量%、特に好ましくは1 0~30重量%の範囲である。これら 種の混合物として使用してもよい。

[0039]

加剤の添加量は、好ましくは1~50 量%、特に好ましくは10~30重 量%である。本発明の添加剤とアル 有させることが好ましい。

[0040]

また、画像のディスクリミネーション の強化や表面のキズに対する抵抗 力を強化する目的で、特開2000-うな、分子中に炭素数3~20のパー フルオロアルキル基を2又は3個有 する(メタ)アクリレート単量体を重合 成分とする重合体を併用すること好 ましい。このような化合物は、下層、 感熱層のどちらに含有させてもよい が、より効果的なのは上部に位置す る感熱層に含有させることである。

[0038]

The additional amount of o- guinone diazide compound is 1 to 50 weight% with respect to に対し、 $1\sim50$ 重量%、更に好まし the total solid which preferably forms a layer. more preferably, it is 5 to 30 weight%, most preferably, it is 10 to 30weight% of a range. の化合物は単一で使用できるが、数 These compounds are single and can be used. However, it is sufficient to use as a mixture of several types.

[0039]

oーキノンジアジド化合物以外の添 The additional amount of additives other than o- quinone diazide compound becomes like 重量%、更に好ましくは5~30重 this. Preferably it is 1 to 50 weight%, more preferably, it is 5 to 30 weight%, most preferably, it is 10 to 30 weight%. It is カリ可溶性高分子とは、同一層へ含 preferable to contain the additive and alkali-soluble polymer of this invention to the same layer.

[0040]

Moreover. it is the objective strengthens the resistance force with respect to strengthening of the discrimination of an 187318明細書に記載されているよ image, or the crack of a surface, as described Unexamined Japanese Patent 2000-187318, the polymer which uses as a polymerization component the (meth)acrylate monomer which carries out the 2 or 3 individual of the C3-C20 perfluoro-alkyl group into a molecule is used together. This is preferable. Whichever of a lower layer and a thermosensitive layer may make such a



である。

添加量としては、感熱層材料中に占 compound contain. However, it is more める割合が0.1~10重量%が好ま effective to make the thermosensitive layer しく、より好ましくは0.5~5重量% which positions at upper part contain. As an additional amount, 0.1 to 10 weight% of ratios for which it accounts in thermosensitive layer material is preferable, more preferably, it is 0.5 to 5 weight%.

[0041]

は、キズに対する抵抗性を付与する 目的で、表面の静摩擦係数を低下 させる化合物を添加することもでき る。 具体的には、US6117913号公 報に用いられているような、長鎖ア ルキルカルボン酸のエステルなどを 挙げることが出来る。このような化合 物は、下層、感熱層のどちらに含有 させてもよいが、より効果的なのは 上部に位置する感熱層に含有させ ることである。添加量として好ましい のは、層を形成する材料中に占める 割合が0.1~10重量%。より好まし くは0.5~5重量%である。

[0042]

また、本発明における下層或いは感 熱層中には、必要に応じて低分子 量の酸性基を有する化合物を含ん でもよい。酸性基としてはスルホン 酸、カルボン酸、リン酸基を挙げるこ とが出来る。中でもスルホン酸基を

[0041]

本発明における印刷版材料中に Into the printing plate material in this invention, the compound to which the static friction coefficient of a surface is made to reduce can also be added in order to provide the resistance with respect to a crack. Specifically, ester long-chain of alkyl carboxylic acid which is used for the US6117913 gazette etc. can be mentioned. Whichever of a lower layer thermosensitive layer may make such a compound contain. However, it is more effective to make the thermosensitive layer which positions at upper part contain. One preferable as an additional amount is 0.1 to 10 weight% of ratios for which it accounts in the material which forms a layer. More preferably, it is 0.5 to 5 weight%.

[0042]

Moreover, it is good although the compound which has the acidic group of a low molecular weight as required is contained into the lower layer in this invention, or a thermosensitive layer. As an acidic group, a sulfonic acid, carboxylic acid, and a phosphoric acid group 有する化合物が好ましい。 具体的に can be mentioned. The compound which has は、pートルエンスルホン酸、ナフタ a sulfonic acid group among them is



レンスルホン酸等の芳香族スルホン 酸類や脂肪族スルホン酸類を挙げ ることが出来る。このような化合物 は、下層、感熱層のどちらに含有さ せてもよい。添加量として好ましいの は、層を形成する材料中に占める割 合が0.05~5重量%。より好ましく は0.1~3重量%である。5%より多 いと各層の現像液に対する溶解性 が増加してしまい、好ましくない。

acids and aliphatic sulfonic acids, such as p-toluene sulfonic acid and naphthalene sulfonic acid, can be mentioned. Whichever of a lower layer and a thermosensitive layer may make such a compound contain. One preferable as an additional amount is 0.05 to 5 weight% of ratios for which it accounts in the material which forms a layer. More preferably, it is 0.1 to 3 weight%. When more than 5 %, the solubility with respect to the developing solution of each layer increases, and it is not preferable.

preferable. Specifically, aromatic sulfonic

[0043]

また、本発明においては、下層或い は感熱層の溶解性を調節する目的 で種々の溶解抑制剤を含んでもよ い。溶解抑制剤としては、特開平11 -119418公報に示されるようなジ スルホン化合物又はスルホン化合 物が好適に用いられ、具体例とし て、4、4'ービスヒドロキシフェニルス ルホンを用いることが好ましい。この ような化合物は、下層、感熱層のど ちらに含有させてもよい。添加量とし て好ましいのは、それぞれ層を構成 する材料中に占める割合が0.05~ 重量%である。

[0044]

[0043]

Moreover, in this invention, although the various dissolution inhibitor is contained in order to control the solubility of a lower layer or a thermosensitive layer, it is good. As a dissolution inhibitor, a disulfone compound or a sulfone compound as is shown by Unexamined Japanese Patent No. 11-119418 is preferably used, as an example, it is preferable to use a 4, 4'- bis hydroxy phenyl sulfone. Whichever of a lower layer and a thermosensitive layer may make such a compound contain. One preferable as an additional amount is 0.05 to 20 weight% of 20重量%。より好ましくは0.5~10 ratios for which it accounts in the material which each comprises a layer. More preferably, it is 0.5 to 10 weight%.

[0044]

また、更に感度を向上させる目的 Moreover, furthermore, cyclic anhydrides, で、環状酸無水物類、フェノール phenols, and organic acids can also be used 類、有機酸類を併用することもでき together in order to improve a sensitivity. The



る。環状酸無水物としては米国特許 第 4,115,128 号明細書に記載され ている無水フタル酸、テトラヒドロ無 水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル 酸、3,6-エンドオキシ- $\Delta 4$ - τ トラヒドロ無水フタル酸、テトラクロル 無水フタル酸、無水マレイン酸、クロ ル無水マレイン酸、α -フェニル無 水マレイン酸、無水コハク酸、無水 ピロメリット酸などが使用できる。フェ ノール類としては、ビスフェノール A、pーニトロフェノール、pーエトキ シフェノール、2, 4, 4'ートリヒドロ キシベンゾフェノン、2,3,4ートリヒ ドロキシベンゾフェノン、4ーヒドロキ シベンゾフェノン、4, 4', 4"ートリ ヒドロキシトリフェニルメタン、4. 4′、3″、4″ーテトラヒドロキシー ェニルメタンなどが挙げられる。更 に、有機酸類としては、特開昭 60-88942 号、特開平2-96755 号公 報などに記載されている、スルホン 酸類、スルフィン酸類、アルキル硫 酸類、ホスホン酸類、リン酸エステル 類及びカルボン酸類などがあり、具 体的には、pートルエンスルホン酸、 ドデシルベンゼンスルホン酸、pート ルエンスルフィン酸、エチル硫酸、 フェニルホスホン酸、フェニルホスフ ィン酸、リン酸フェニル、リン酸ジフェ ニル、安息香酸、イソフタル酸、アジ ピン酸、pートルイル酸、3,4ージメ トキシ安息香酸、フタル酸、テレフタ ル酸、4-シクロヘキセン-1,2-

phthalic anhydride currently described in US Patent 4,115,128 as cyclic anhydride. tetrahydro phthalic anhydride, hexahydro phthalic anhydride, 3, 6- end oxy- (DELTA) 4-tetrahydro phthalic anhydride, tetrachlor phthalic anhydride, maleic acid anhydride, chloro maleic acid anhydride, (alpha)- phenyl maleic acid anhydride, succinic anhydride, pyromellitic dianhydride, etc. can be used. As phenols, bisphenol A, p- nitrophenol, pethoxy phenol, 2,4,4'-trihydroxy phenone, 2,3,4-trihydroxy benzo phenone, 4-hydroxy benzophenone, 4,4',4"- trihydroxy triphenylmethane, 4,4',3",4"- tetra hydroxy -3,5,3',5'-tetramethyl triphenylmethane, etc. are mentioned. Furthermore, as organic acids, there exist the sulfonic acids currently described in Unexamined Japanese Patent No. 60-88942, Unexamined Japanese Patent No. 2-96755, etc., sulfinic acid, alkyl sulfuric acids, phosphonic acid, phosphoric acid esters, and carboxylic acid. Specifically, p-toluene sulfonic acid, dodecylbenzene sulfonic acid, p- toluene sulfinic acid, an ethyl sulfuric acid, phenylphosphonic acid, the phenylphosphine acid. phosphoric acid phenyl, a phosphoric acid diphenyl, a benzoic acid, an isophthalic acid, adipic acid, p- toluic acid, 3, 4- dimethoxy benzoic acid, phthalic acid, terephthalic acid, 4-cyclo hexene- 1,2dicarboxylic acid, an erucic acid, lauric acid, n-undecanoic acid, an ascorbic acid, etc. are mentioned. As for the ratio for which it accounts in the material which comprises the layer of said cyclic anhydride, a phenols, and ジカルボン酸、エルカ酸、ラウリン organic acids, 0.05 to 20 weight% is



無水物、フェノール類及び有機酸類 weight%. の層を構成する材料中に占める割 合は、0.05~20重量%が好まし く、より好ましくは0.1~15重量%、 特に好ましくは0.1~10重量%で ある。

酸、nーウンデカン酸、アスコルビン preferable, more preferably, it is 0.1 to 15 酸などが挙げられる。上記の環状酸 weight%, most preferably, it is 0.1 to 10

[0045]

また、本発明に係る下層或いは感 熱層塗布液中には、現像条件に対 する処理の安定性を広げるため、特 開昭62-251740号公報や特開平 3-208514号公報に記載されてい るような非イオン界面活性剤、特開 昭59-121044号公報、特開平4 -13149号公報に記載されている ような両性界面活性剤、EP95051 7公報に記載されているようなシロキ サン系化合物、特開平11-28809 3号公報に記載されているようなフッ 素含有のモノマー共重合体を添加 することができる。非イオン界面活性 剤の具体例としては、ソルビタントリ ステアレート、ソルビタンモノパルミ テート、ソルビタントリオレート、ステ アリン酸モノグリセリド、ポリオキシエ チレンノニルフェニルエーテル等が 挙げられる。両面活性剤の具体例と しては、アルキルジ(アミノエチル)グ リシン、アルキルポリアミノエチルグリ シン塩酸塩、2-アルキル-N-カ ルボキシエチルーNーヒドロキシエ チルイミダゾリニウムベタインやN-

[0045]

Moreover, in order to extend stability of the processing with respect to the image development conditions in the lower layer based on this invention, or a thermosensitive layer coating liquid, a non-ionic surfactant which is described in Unexamined Japanese Patent No. 62-251740 or Unexamined Japanese Patent No. 3-208514. amphoteric surfactant which is described in Unexamined Japanese Patent No. 59-121044 and Unexamined Japanese Patent No. 4-13149, a siloxane type-compound which is described in the EP950517 gazette, a fluorine-containing monomer copolymer which is described in Unexamined Japanese Patent No. 11-288093 can be added. As an example of a non-ionic surfactant, sorbitan tri stearate, sorbitan mono palmitate, sorbitan triolate, stearic-acid monoglyceride. polyoxyethylene nonylphenyl ether, etc. are mentioned. As an example of a double-sided activator, an alkyl-di (amino ethyl) glycine, alkyl polyamino ethyl glycine hydrochloride, 2-alkyl- N- carboxy ethyl- N- hydroxyethyl imidazolinium betaine, N- tetra decyl- N,N-テトラデシルーN, Nーベタイン型 betaine-type (for example, a brand name



ルシロキサンとポリアルキレンオキシ ドのブロック共重合体が好ましく、具 体例として、(株)チッソ社製、DBE -224, DBE -621, DBE -712. DBP-732, DBP-534、独T ego社製、Tego Glide100等のポ リアルキレンオキシド変性シリコーン を挙げることが出来る。上記非イオ ン界面活性剤及び両性界面活性剤 の塗布液材料中に占める割合は、 0.05~15重量%が好ましく、より 好ましくは0.1~5重量%である。

[0046]

本発明における下層或いは感熱層 中には、露光による加熱後直ちに可 視像を得るための焼き出し剤や、画 像着色剤としての染料や顔料を加 えることができる。焼き出し剤として は、露光による加熱によって酸を放 出する化合物(光酸放出剤)と塩を 形成し得る有機染料の組合せを代 表として挙げることができる。具体的 には、特開昭50-36209号、同53 -8128号の各公報に記載されてい るo-ナフトキノンジアジド-4-ス ルホン酸ハロゲニドと塩形成性有機 染料の組合せや、特開昭53-362 23号、同54-74728号、同60-3 626号、同61-143748号、同61 -151644号及び同63-58440 号の各公報に記載されているトリンハ ロメチル化合物と塩形成性有機染

(例えば、商品名「アモーゲンK」:第 "Amogen K": product made from a DAIICHI 一工業(株)製)等が挙げられる。シ INDUSTRIAL Co., Ltd.), etc. are mentioned. ロキサン系化合物としては、ジメチ As a siloxane type-compound, the block copolymer of a di-methyl siloxane and a polyalkylene oxide is preferable, and can mention the polyalkylene-oxide modified silicone of Product made by a Chisso corporation, DBE-224, DBE-621, DBE-712, DBP-732, DBP-534, the product made by German Tego, and Tego Glide100 etc. as an example. As for the ratio for which it accounts in the coating-liquid material of said non-ionic surfactant and an amphoteric surfactant, 0.05 to 15 weight% is preferable, more preferably, it is 0.1 to 5 weight%.

[0046]

Into the lower layer in this invention, or a thermosensitive layer, it can print out for obtaining a visual image immediately after the heating by exposure, and the dye and pigment as an agent and an image coloring agent can be added. The combination of the organic dye which prints out and can form as an agent the compound (photoxidation release agent) which therefore releases an acid heating and salt by exposure can be mentioned as a representative. Specifically, the combination of Unexamined Japanese Patent No. 50-36209, the o- naphthoguinone diazide- 4-sulfonic-acid halogenide currently described in each gazette of 53-8128, and a salt formation organic dye and combination of the trihalomethyl compound currently described in each gazette of Unexamined Japanese Patent No. 53-36223,



料の組合せを挙げることができる。 は、オキサゾール系化合物とトリアジ ン系化合物とがあり、どちらも経時安 定性に優れ、明瞭な焼き出し画像を 与える。

かかるトリハロメチル化合物として 63-58440 and a salt formation organic dye can be mentioned. As this trihalomethyl compound. there exist type-compound and triazine type-compound. Both are excellent in aging stability, and clear printout is given.

54 -74728, 60-3626, 61-143748, 61 -151644,

[0047]

画像の着色剤としては、前述の塩形 成性有機染料以外に他の染料を用 いることができる。塩形成性有機染 料を含めて、好適な染料として油溶 性染料と塩基性染料をあげることが できる。具体的にはオイルイエロー #101、オイルイエロー#103、オイ ルピンク#312、オイルグリーンB G、オイルブルーBOS、オイルブル ー#603、オイルブラックBY、オイ ルブラックBS、オイルブラックT-5 05(以上オリエント化学工業(株) 製)、ビクトリアピュアブルー、クリスタ ルバイオレット(CI42555)、メチル バイオレット(CI42535)、エチルバ イオレット、ローダミンB(CI145170 B)、マラカイトグリーン(CI4200 0)、メチレンブルー(CI52015)な どを挙げることができる。また、特開 昭62-293247号公報に記載され ている染料は特に好ましい。これら の染料は、印刷版材料全固形分に 対し、0.01~10重量%、好ましく は0.1~3重量%の割合で印刷版 材料中に添加することができる。更 に本発明の印刷版材料中には必要

[0047]

As a coloring agent of an image, an another dye can be used in addition to the above-mentioned salt formation organic dye. Oil-soluble dye and a basic dye can be mentioned as a suitable dye including a salt formation organic dye. Specifically oil yellow #101, oil yellow #103, oil pink #312, oil green BG, oil blue BOS, oil-blue #603, oil black BY. oil black BS, oil black T-505 (above Orient chemical industry K.K.-made), victoria pure blue, Crystal Violet (Cl42555), Methyl Violet (CI42535), ethyl violet. Rhodamine B (CI145170B), Malachite Green (CI42000), methylene blue (CI52015), etc. can be mentioned. Moreover, the dye currently described in Unexamined Japanese Patent No. 62-293247 is especially preferable. These dyes are 0.01 to 10 weight% with respect to a printing plate material total solid, preferably it can add into a printing plate material by 0.1 to 3weight% of a ratio. Furthermore, a plasticizer is added in order to provide the flexibility of a coating film etc. if needed into the printing plate material of this invention. For example, an oligomer, a polymer, etc. of butyl phthalyl, polyethylene に応じ、塗膜の柔軟性等を付与する glycol, tributyl citrate, diethyl phthalate,



ために可塑剤が加えられる。例え ば、ブチルフタリル、ポリエチレング リコール、クエン酸トリブチル、フタル 酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フ タル酸ジヘキシル、フタル酸ジオク チル、リン酸トリクレジル、リン酸トリ ブチル、リン酸トリオクチル、オレイン 酸テトラヒドロフルフリル、アクリル酸 又はメタクリル酸のオリゴマー及びポ リマー等が用いられる。

dibutyl phthalate, phthalic-acid dihexyl, dioctyl phthalate, phosphoric acid tri cresyl, tributyl phosphate, phosphoric acid trioctyl. tetrahydrofurfuryl oleate, acrylic acid, or methacrylic acid are used.

[0048]

本発明の方法が適用される平版印 刷版原版の感熱層、下層は、通常 上記各成分を溶媒に溶かして、適 当な支持体上に塗布することにより 形成することができる。ここで使用す る溶媒としては、エチレンジクロライ ド、シクロヘキサノン、メチルエチル ケトン、メタノール、エタノール、プロ パノール、エチレングリコールモノメ チルエーテル、1ーメトキシー2ープ ロパノール、2ーメトキシエチルアセ テート、1ーメトキシー2ープロピルア セテート、ジメトキシエタン、乳酸メチ ル、乳酸エチル、N, N-ジメチルア セトアミド、N, Nージメチルホルムア ミド、テトラメチルウレア、Nーメチル ピロリドン、ジメチルスルホキシド、ス ルホラン、γ ーブチロラクトン、トルエ ン等をあげることができるがこれに限 定されるものではない。これらの溶 媒は単独あるいは混合して使用され る。また、塗布に用いる溶剤として は、感熱層に用いるアルカリ可溶性

[0048]

The thermosensitive layer of the lithographic printing original plate to which the method of this invention is applied, and a lower layer dissolve each said component in a solvent normally, it can form by applying on a suitable support body. As a solvent used here, they are ethylene dichloride, cyclohexanone, methyl ethyl ketone, methanol, ethanol, propanol, ethylene glycol monomethyl ether, 1-methoxy-2-propanol, 2-methoxyethyl acetate, 1-methoxy-2-propyl acetate. dimethoxyethane. methyl lactate. ethyl lactate, N,Ndimethylacetamide, N,Ndimethylformamide, tetramethyl urea, Nmethyl pyrrolidone, dimethyl sulfoxide, sulfolane, (gamma)- butyrolactone, toluene, although these etc. can be mentioned, it is not limited to this. These solvent are used individually or in mixture. Moreover, it is preferable to choose a soluble different thing as a solvent used for an application with respect to the alkali-soluble polymer used for a thermosensitive layer and the alkali-soluble 高分子と下層に用いるアルカリ可溶 polymer used for a lower layer. When it is



性高分子に対して溶解性の異なる ものを選ぶことが好ましい。つまり、 下層を塗布した後、それに隣接して 上層である感熱層を塗布する際、最 上層の塗布溶剤として下層のアル カリ可溶性高分子を溶解させうる溶 剤を用いると、層界面での混合が無 視できなくなり、極端な場合、重層に ならず均一な単一層になってしまう 場合がある。このように、隣接する2 つの層の界面で混合が生じたり、互 いに相溶して均一層の如き挙動を 示す場合、2層を有することによる本 発明の効果が損なわれる虞があり、 好ましくない。このため、上部の感熱 層を塗布するのに用いる溶剤は、下 層に含まれるアルカリ可溶性高分子 に対する貧溶剤であることが望まし い。各層を塗布する場合の溶媒中 の上記成分(添加剤を含む全固形 分)の濃度は、好ましくは1~50重 量%である。また塗布、乾燥後に得 られる支持体上の感熱層の塗布量 (固形分)は、用途によって異なる が、感熱層は0.05~1.0g/m²で あり、下層は0.3~3.0g/m²であ ることが好ましい。感熱層が0.05g /m²未満である場合には、画像形 成性が低下し、1. Og/m^2 を超える と感度が低下する可能で入がでてく layer する傾向がある。また、前記の2層の

adjoined, the thermosensitive layer which is the upper layer is applied in other words, after applying a lower layer and the solvent which is made to dissolve lower layer alkali-soluble polymer as an application solvent of uppermost layer and in which it deals is used, it becomes impossible to disregard mixing by a layer-boundary surface. When extreme, it may not be stratified but may become a uniform monolayer. Thus, mixing arises in the surface of the layer of adjacent two, when mutually carrying out compatibility and showing a behavior like a uniform layer, there exists a possibility that the effect of this invention by having two layers may be impaired. It is not preferable. For this reason, as for the solvent used for applying a upside thermosensitive layer, it is desirable that it is a poor solvent with respect to the alkali-soluble polymer contained in a lower layer. The concentration of said component in the solvent in the case of applying each layer (total solid which contains an additive) preferably is 1 to 50 weight%. Moreover, the application quantity (solid content) of the thermosensitive layer on the support body obtained after an application and drying changes with uses. A thermosensitive layer is 0.05-1.0 g /m². It is preferable that a lower $/m^2$. is 0.3-3.0 る。また、下層の塗布量は上記の範 thermosensitive layer is under 0.05 g /m², an 囲を外れると少なすぎる場合も、多 image formation reduces, and when 1.0 g/m² すぎる場合にも画像形成性が低下 is exceeded, a sensitivity may reduce. Moreover, a lower layer application quantity 合計で0.5~3.0g/m² であること has the tendency for an image formation to が好ましく、塗布量が0.5g/m²末 reduce, also when it removes from said range



れて、見かけの感度は大になるが、 感光膜の皮膜特性は低下する。

満であると被膜特性が低下し、3.0 and is too few in many cases. Moreover, a g/m²を超えると感度が低下する傾 film characteristic reduces that it is preferable 向にある。 塗布量が少なくなるにつ that it is 0.5-3.0 g /m² in said sum total of two layers, and an application quantity is under 0.5 g/m², when 3.0 g/m² is exceeded, it exists in the tendency for a sensitivity to reduce. An apparent sensitivity becomes large as an application quantity decreases. However, the coat characteristic of a photosensitive film reduces.

[0049]

塗布する方法としては、種々の方法 を用いることができるが、例えば、バ ーコーター塗布、回転塗布、スプレ 一塗布、カーテン塗布、ディップ塗 布、エアーナイフ塗布、ブレード塗 布、ロール塗布等を挙げることがで きる。本発明における感熱層中に は、塗布性を良化するための界面 活性剤、例えば特開昭62-17095 0号公報に記載されているようなフッ 素系界面活性剤を添加することがで きる。好ましい添加量は、下層或い 重量%である。

[0050]

〔支持体〕本発明に使用される平版 [Support body] 印刷版原版の支持体としては、必要 安定な板状物が挙げられ、例えば、 紙、プラスチック(例えば、ポリエチレ ン、ポリプロピレン、ポリスチレン等)

[0049]

Various methods can be used as a method of applying. For example, bar-coating-device application, spin coating, spray application, curtain application, dip application, air knife application, blade application, roll coating, etc. can be mentioned. In the thermosensitive layer in this invention, the surface active agent for improving application property, for example, a fluorochemical surfactant which is described in Unexamined Japanese Patent No. 62-170950, can be added. A preferable additional amount is 0.01 to 1 weight% は感熱層全固形分中 $0.01\sim1$ 重 among a lower layer or a thermosensitive 量%、さらに好ましくは0.05~0.5 layer total solid, still more preferably, it is 0.05 to 0.5 weight%.

[0050]

The plate shaped body stable in the degree of な強度と耐久性を備えた寸度的に length equipped with required strength and required durability as a support body of the lithographic printing original plate used by this invention is mentioned, for example, paper, がラミネートされた紙、金属板(例え the paper which plastics (for example,



ば、アルミニウム、亜鉛、銅等)、プラ スチックフィルム(例えば、二酢酸セ ルロース、三酢酸セルロース、プロピ オン酸セルロース、酪酸セルロー ス、酢酸酪酸セルロース、硝酸セル ロース、ポリエチレンテレフタレート、 ポリエチレン、ポリスチレン、ポリプロ ピレン、ポリカーボネート、ポリビニル アセタール等)、上記のごとき金属 がラミネート、もしくは蒸着された紙、 もしくはプラスチックフィルム等が含 まれる。本発明の支持体としては、 ポリエステルフィルム又はアルミニウ ム板が好ましく、その中でも寸法安 定性がよく、比較的安価であるアル ミニウム板は特に好ましい。好適な アルミニウム板は、純アルミニウム板 及びアルミニウムを主成分とし、微 量の異元素を含む合金板であり、更 にアルミニウムがラミネートもしくは蒸 着されたプラスチックフィルムでもよ い。アルミニウム合金に含まれる異 元素には、ケイ素、鉄、マンガン、 銅、マグネシウム、クロム、亜鉛、ビ スマス、ニッケル、チタンなどがあ る。合金中の異元素の含有量は 高々10重量%以下である。本発明 において特に好適なアルミニウム は、純アルミニウムであるが、完全に 純粋なアルミニウムは精錬技術上製 造が困難であるので、僅かに異元 素を含有するものでもよい。このよう に本発明に適用されるアルミニウム 板は、その組成が特定されるもので はなく、従来より公知公用の素材の アルミニウム板を適宜に利用するこ

polyethylene, polypropylene, polystyrene, etc.) laminated, metal plates (for example, aluminum, zinc, copper, etc.), plastic films (for example. diacetyl cellulose. triacetate, cellulose propionate, butyric-acid cellulose, cellulose acetate butyrate, cellulose nitrate, polyethylene terephthalate. polyethylene, polystyrene, polypropylene, polycarbonate, polyvinyl acetal, etc.), the paper in which the above metals were laminated or vapor-deposited, or a plastic film is contained. As a support body of this invention, the polyester film or an aluminum plate is preferable, dimensional stability is among these good, a comparatively cheap aluminum plate is especially preferable. A suitable aluminum plate has a pure aluminum plate and aluminum as a main component, it is the alloy board which contains a trace amount different element, furthermore. aluminum is good also for the plastic film laminated or vapor-deposited. There exist silicon. iron. manganese, copper, magnesium, chromium, zinc, bismuth, nickel, titanium. etc. in the different element contained in aluminum alloy. Content of the different element in an alloy is at most 10 weight% or less. In this invention especially suitable aluminum is pure aluminum. However, manufacture on a refinement technique is difficult for completely pure aluminum, therefore what contains a different element slightly is good. Thus, the composition is not specified and aluminum plate of a conventionally publicly known and used raw material can be suitably



mm~0.4mm、特に好ましくは0. 2mm~0. 3mmである。

[0051]

アルミニウム板を粗面化するに先立 ち、所望により、表面の圧延油を除 去するための例えば界面活性剤、 有機溶剤又はアルカリ性水溶液な どによる脱脂処理が行われる。アル ミニウム板の表面の粗面化処理は、 種々の方法により行われるが、例え ば、機械的に粗面化する方法、電 気化学的に表面を溶解粗面化する 方法及び化学的に表面を選択溶解 させる方法により行われる。機械的 方法としては、ボール研磨法、ブラ シ研磨法、ブラスト研磨法、バフ研 磨法などの公知の方法を用いること ができる。また、電気化学的な粗面 化法としては塩酸又は硝酸電解液 中で交流又は直流により行う方法が ある。また、特開昭54-63902号 公報に開示されているように両者を 組み合わせた方法も利用することが できる。この様に粗面化されたアルミ ニウム板は、必要に応じてアルカリ エッチング処理及び中和処理され た後、所望により表面の保水性や耐 摩耗性を高めるために陽極酸化処 理が施される。アルミニウム板の陽 極酸化処理に用いられる電解質とし 種々の電解質の使用が可能で、一

とができる。本発明で用いられるア used for the aluminum plate applied to this ルミニウム板の厚みはおよそ0.1m invention. The thickness of aluminum plate m~0.6mm程度、好ましくは0.15 used by this invention is about 0.1 mm - 0.6 mm approximately, preferably 0.15 mm - 0.4 mm, most preferably, it is 0.2 mm - 0.3 mm.

[0051]

Before roughening an aluminum plate, degreasing processing by the surface active agent, the organic solvent, or alkaline aqueous solution in order to remove the rolling oil of a surface is performed depending on necessity. A roughening of the surface of an aluminum plate is performed by various methods. For example, it is carried out by the method of roughening mechanically, the method of carrying out the dissolution roughening of the surface electrochemically, and the method of carrying out the selective dissolution of the surface chemically. As the mechanical method, well-known methods, such as the ball grinding method, a brushing method, the blast grinding method, and buffing, can be used. Moreover, there exists the method of performing by alternating current or direct current in hydrochloric acid or a nitric acid electrolyte liquid as an electrochemical roughening method. Moreover, the method which combined both as disclosed by Unexamined Japanese Patent No. 54-63902 can also be utilized. Thus, an anodizing is given in order that the water retention of a surface and abrasion resistance may be raised depending on ては、多孔質酸化皮膜を形成する necessity, after the roughened aluminum plate alkali etching processing and



酸あるいはそれらの混酸が用いられ る。それらの電解質の濃度は電解質 の種類によって適宜決められる。

般的には硫酸、リン酸、蓚酸、クロム neutralization processing as required. As an electrolyte used for the anodizing of an aluminum plate, use of the various electrolyte which forms a porous oxide film is possible, and, generally a sulfuric acid, phosphoric acid, oxalic acid, chromic acid, or those mixed acids are used. The concentration of those electrolytes is suitably decided according to an electrolytic kind.

[0052]

陽極酸化の処理条件は用いる電解 質により種々変わるので一概に特定 し得ないが一般的には電解質の濃 度が1~80重量%溶液、液温は5 ~70℃、電流密度5~60A/dm ²、電圧1~100V、電解時間10秒 ~5分の範囲であれば適当である。 陽極酸化皮膜の量は1.0g/m²よ り少ないと耐刷性が不十分であった り、平版印刷版の非画像部に傷が 付き易くなって、印刷時に傷の部分 にインキが付着するいわゆる「傷汚 れ」が生じ易くなる。陽極酸化処理 を施された後、アルミニウム表面は 必要により親水化処理が施される。 本発明に使用される親水化処理とし ては、米国特許第2,714,066号、 同第3, 181, 461号、第3, 280, 7 34号及び第3,902,734号に開示 されているようなアルカリ金属シリケ ート(例えばケイ酸ナトリウム水溶液) 法がある。この方法においては、支 持体がケイ酸ナトリウム水溶液で浸

[0052]

Since the processing conditions of an anodic oxidation change variously with electrolyte to be used, it cannot generally specify, but generally, if electrolytic 1 to 80 weight% solution of concentrations and a temperature are the ranges for 5 - 70 degrees current-density 5-60A/dm², 1-100V, and electrolysis time 10-seconds to 5 minutes, they are suitable. The printing resistance was inadequate when there was less quantity of an anodic oxide film than 1.0 g /m². A damage becomes easy to be attached to the nonimage area of a lithographic printing plate. It becomes easy to produce the so-called "damage stain " with which ink adheres to the part of a damage at the time of printing. After an anodizing is given, a hydrophilization treatment is given to an aluminum surface if necessary. As a hydrophilization treatment used by this invention, there exists an alkali-metal silicate (for example, sodium silicate aqueous solution) method which is disclosed by US 漬処理されるか又は電解処理され Patent 2,714,066, 3,181,461, 3,280,734, and る。他に特公昭36-22063号公報 3,902,734. In this method, immersion



68号、同第4, 153, 461号、同第 4,689,272号に開示されているよ method うなポリビニルホスホン酸で処理する 方法などが用いられる。

に開示されているフッ化ジルコン酸 processing of the support body is carried out カリウム及び米国特許第3, 276, 8 in sodium silicate aqueous solution, or electrolysis processing is carried out. The of processing with phosphonic acid which is disclosed by fluorination zirconic-acid potassium and US Patent 3,276,868, 4,153,461, and 4,689,272 which are otherwise disclosed by Japanese Patent Publication No. 36-22063 etc. is used.

[0053]

本発明に適用される平版印刷版原 版は、支持体上に少なくともポジ型 感熱層と下層の2層を積層して設け たものであるが、必要に応じて支持 体と下層との間に下塗層を設けるこ とができる。下途層成分としては 種々の有機化合物が用いられ、例 えば、カルボキシメチルセルロース、 デキストリン、アラビアガム、2-アミ ノエチルホスホン酸などのアミノ基を 有するホスホン酸類、置換基を有し てもよいフェニルホスホン酸、ナフチ ルホスホン酸、アルキルホスホン酸、 グリセロホスホン酸、メチレンジホス ホン酸及びエチレンジホスホン酸な どの有機ホスホン酸、置換基を有し てもよいフェニルリン酸、ナフチルリ ン酸、アルキルリン酸及びグリセロリ ン酸などの有機リン酸、置換基を有 してもよいフェニルホスフィン酸、ナ フチルホスフィン酸、アルキルホスフ ィン酸及びグリセロホスフィン酸など の有機ホスフィン酸、グリシンや β ー アラニンなどのアミノ酸類、及びトリ エタノールアミンの塩酸塩などのヒド

[0053]

The lithographic printing original plate applied to this invention laminates and provides an at least positive mold thermosensitive layer and two lower layer layers on a support body. Undercoat can be provided between a support body and a lower layer as required. An organic compound various as an undercoat component is used, for example, phosphonic acid which have amino groups, such as carboxymethyl cellulose, dextrin, gum arabic, and 2-amino-ethyl phosphonic acid. Organic phosphonic acid, such as the phenylphosphonic acid which may have a substituent, naphthyl phosphonic acid, alkyl phosphonic acid, glycero phosphonic acid, methylene-di phosphonic acid, and ethylene diphosphonic acid, organic phosphoric acid, such as phenyl phosphoric acid which may have a substituent, naphthyl phosphoric acid, alkyl phosphoric acid, and glycerophosphoric acid, organic phosphinic acid, such as the phenylphosphine acid which may have a substituent, naphthyl phosphinic acid, alkyl phosphinic acid, and glycero phosphinic acid, amino acids, such as glycine and (beta)-



ロキシ基を有するアミンの塩酸塩等 から選ばれるが、2種以上混合して 用いてもよい。

alanine, and hydrochloride of the amine which has hydroxyl groups, such as hydrochloride of a triethanolamine, it is chosen out of these etc. However, it is sufficient to use in mixture of two or more types.

[0054]

この有機下塗層は次のような方法で 設けることができる。即ち、水又はメ タノール、エタノール、メチルエチル ケトンなどの有機溶剤もしくはそれら の混合溶剤に上記の有機化合物を 溶解させた溶液をアルミニウム板上 に塗布、乾燥して設ける方法と、水 又はメタノール、エタノール、メチル エチルケトンなどの有機溶剤もしく はそれらの混合溶剤に上記の有機 化合物を溶解させた溶液に、アルミ ニウム板を浸漬して上記化合物を吸 着させ、その後水などによって洗 浄、乾燥して有機下途層を設ける方 法である。前者の方法では、上記の 有機化合物の0.005~10重量% の濃度の溶液を種々の方法で塗布 できる。また後者の方法では、溶液 の濃度は0.01~20重量%、好まし くは0.05~5重量%であり、浸漬温 度は20~90℃、好ましくは25~5 0℃であり、浸漬時間は0.1秒~20 分、好ましくは2秒~1分である。こ れに用いる溶液は、アンモニア、トリ エチルアミン、水酸化カリウムなどの 塩基性物質や、塩酸、リン酸などの 酸性物質によりpH1~12の範囲に 調整することもできる。また、画像記

[0054]

This organic undercoat can be provided by the following methods. That is, an aluminum plate is immersed to the method of applied and drying and providing the solution which dissolved said organic compound in organic solvents or those mixed solvent, such as water or methanol, ethanol, and methyl ethyl ketone, on an aluminum plate, and the solution which dissolved said organic compound in organic solvents or those mixed solvent, such as water or methanol, ethanol, and methyl ethyl ketone, and said compound is adsorbed to it. It is the method of washing and drying with water etc. after that and providing organic undercoat. By the former method, the solution of 0.005 to 10weight% of the concentration of said organic compound can be applied with various methods. Moreover, with the latter method, the concentration of a solution is 0.01 to 20 weight%, preferably it is 0.05 to 5 weight%. Immersion temperature is 20 - 90 degrees C, preferably it is 25 - 50 degrees C. Immersion time is 0.1 seconds to 20 minutes, preferably it is 2 seconds to 1 minute. Acid, such as alkalis, such as ammonia, a triethylamine, and potassium hydroxide, and hydrochloric acid, phosphoric acid, can also adjust a 録材料の調子再現性改良のために solution used therein in the range of pH1-12.



黄色染料を添加することもできる。 有機下途層の被覆量は、2~200m g/m^2 が適当であり、好ましくは5~ 100mg/m²である。上記の被覆量 が2mg/m²よりも少ないと十分な耐 刷性能が得られない。また、200mg /m²より大きくても同様である。

Moreover, a yellow dye can also be added for tone reproducibility improvement image-recording material. 2-200 mg/m² is suitable for the coating quantity of organic undercoat. Preferably it is 5-100 mg/m². When there is less said coating quantity than 2 mg/m², sufficient printing-resistance ability will not be obtained. Moreover, it is the same even if larger than 200 mg/m².

[0055]

上記のようにして作成されたポジ型 平版印刷版原版は、本発明に係る 製版方法に従って画像様に露光さ れ、その後、現像処理を施される。 像露光に用いられる活性光線の光 源としては、例えば、水銀灯、メタル ハライドランプ、キセノンランプ、ケミ カルランプ、カーボンアーク灯等が ある。放射線としては、電子線、X 線、イオンビーム、遠赤外線などが ある。またg線、i線、Deep-UV光、 高密度エネルギービーム(レーザー ビーム)も使用される。レーザービー ムとしてはヘリウム・ネオンレーザ ー、アルゴンレーザー、クリプトンレ ーザー、ヘリウム・カドミウムレーザ ー、KrFエキシマレーザー等が挙げ られる。本発明においては、近赤外 から赤外領域に発光波長を持つ光 源が好ましく、固体レーザ、半導体 レーザが特に好ましい。

[0056]

[0055]

The positive mold lithographic printing original plate produced as mentioned above is exposed image-like according platemaking method based on this invention, then, a development is performed. As a light source of the actinic light used for image exposure, there exist a mercury vapor lamp, a metal halide lamp, a xenon lamp, a chemical lamp, a carbon arc light, etc., for example. As a radiation, there exist an electron beam, X-ray, an ion beam, a far infrared radiation, etc. Moreover, g line, i line, Deep-UV light, and a high-density energy beam (laser beam) are also used. As a laser beam, helium neon laser, argon laser, krypton laser, helium cadmium laser, KrF excimer laser, etc. are mentioned. In this invention, the light source which has the light-emission wavelength in an infrared region from a near infrared is preferable, and a solid state laser and a semiconductor especially laser are preferable.

[0056]

本発明の方法において平版印刷版 As the developing solution and replenishment



補充液としては、従来から知られて いる、緩衝作用を有する有機化合 物と塩基とを主成分とし、実質上、 二酸化ケイ素を含有しないアルカリ 現像液を用いることを要する。本発 明では、このような現像液を以下、 「非シリケート現像液」と称する。な お、ここで「実質上」とは不可避の不 純物及び副生成物としての微量の 二酸化ケイ素の存在を許容すること を意味する。本発明の画像形成方 法において、前記平版印刷版原版 の現像工程に、このような非シリケー ト現像液を適用することで、傷の発 生抑制効果は発現され、画像部に 欠陥のない、良好な平版印刷版を 得ることができる。アルカリ水溶液と しては、特にpH12.5~13.5のも のが好ましい。

[0057]

本発明の製版方法に用いる「非シリ ケート現像液」は、前記したように緩 衝作用を有する有機化合物と塩基 とを主成分とするものである。緩衝 作用を有する有機化合物としては、 特開平8-220775号公報に緩衝 作用を有する化合物として記載され ている糖類(特に一般式(I)又は(II) で表されるもの)、オキシム類(特に 一般式(III)で表されるもの)、フェノ

原版の現像に用いる現像液および liquid which are used for image development of a lithographic printing original plate in the method of this invention, it has as a main component the organic compound and base which are conventionally known and which have buffer action, it requires substantially the alkali developing solution which does not contain silicon dioxide. In this invention, such a developing solution is hereafter called a "non-silicate developing solution." In addition, it means accepting existence of trace amount silicon dioxide as unavoidable an impurity as "substantial", and a by-product here. In the image forming method of this invention, the occurrence inhibitory effect of a damage expresses by applying such a non-silicate developing solution to the image development process of said lithographic printing original plate, the favorable lithographic printing plate which does not have a defect in an image part can be obtained. In particular as an aqueous alkali solution, pH12.5-13.5 is preferable.

[0057]

The "non-silicate developing solution" used for the platemaking method of this invention has as a main component the organic compound and base which have buffer action as above-mentioned. The saccharides (in particular thing expressed with General formula (I) or (II)) currently described in Unexamined Japanese Patent No. 8-220775 as a compound which has buffer action as an organic compound which has buffer action, ール類(特に一般式(IV)で表される oximes (in particular thing expressed with



に一般式(V)で表されるもの)等が 挙げられる。一般式(I)~(V)で表 される化合物のなかでも、好ましいも のは、一般式(I)又は(II)で表される 糖類、一般式(V)で表されるフェノ ール類であり、さらに好ましくは一般 式(I)又は(II)で表される糖類のう ち、サッカロース等の非還元糖又は スルホサリチル酸である。非還元糖 には、還元基同士の結合したトレハ ロース型少糖類、糖類の還元基と非 糖類が結合した配糖体、糖類に水 素添加して還元した糖アルコール 等が包含される。本発明ではこれら のいずれも好適に用いられる。

もの)及びフッ素化アルコール類(特 General formula (III)), a phenols (in particular thing expressed with General formula (IV)), and fluorinated alcohol (in particular thing expressed with General Formula (V)) are mentioned. The things of the compound expressed with general formula (I)-(V) preferable among them are the saccharides expressed with General formula (I) or (II), and a phenols expressed with General Formula (V). Still more preferably, it is nonreducing sugar or sulfosalicylic acid, such as a saccharose, among the saccharides expressed with General formula (I) or (II). The glycoside which the trehalose oligosaccharide which reduction groups bonded, and the reduction group and nonsugars of saccharides bonded with nonreducing sugar, the sugar alcohol hydrogenated and reduced to saccharides are included. These all are preferably used in this invention.

[0058]

は、例えば、サッカロースやトレハロ ースが挙げられ、前記配糖体として は、例えば、アルキル配糖体、フェノ ール配糖体、カラシ油配糖体等が 挙げられる。前記糖アルコールとし ては、例えば、D, L-アラビット、リ ビット、キシリット、D、Lーソルビット、 D, Lーアンニット、D, Lーイジット、 D, Lータリット、ズリシット、アロズル シット等が挙げられる。さらには、二 糖類の水素添加で得られるマルチト ール、オリゴ糖の水素添加で得られ be mentioned suitably.

[0058]

前記トレハロース型少糖類として As said trehalose mold oligosaccharide, saccharose and trehalose are mentioned, for example, as said glycoside, alkyl glycoside, phenol glycoside, mustard-oil glycoside, etc. are mentioned, for example. As said sugar alcohol, D.L- arabitol, ribitol, xylitol, D.Lsorbitol, D.L- annito, D.L- iditol, D.L- talitol, dulcitol, allodulcitol, etc. are mentioned, for example. Furthermore, the maltitol obtained by hydrogenation of a disaccharide, the reduced form (inverted sugar) obtained by hydrogenation of an oligosaccharide, etc. can



る還元体(還元水あめ)等も好適に 挙げることができる。

[0059]

量%がより好ましい。

[0060]

前記緩衝作用を有する有機化合物 には、塩基としてアルカリ剤を、従来 公知のものの中から適宜選択して組 合せることができる。前記アルカリ剤 としては、例えば、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、水酸化リチウ ム、リン酸三ナトリウム、リン酸三カリ ウム、リン酸三アンモニウム、リン酸 ニナトリウム、リン酸ニカリウム、リン 酸二アンモニウム、炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、炭酸アンモニウム、炭 酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウ ム、炭酸水素アンモニウム、ホウ酸 ナトリウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ア ンモニウム等の無機アルカリ剤、ク エン酸カリウム、クエン酸三カリウム、 クエン酸ナトリウム等が挙げられる。 さらに、モノメチルアミン、ジメチルア ミン、トリメチルアミン、モノエチルア example.

[0059]

上記のうち、非還元糖としては、糖 Among the above, as nonreducing sugar, アルコール、サッカロースが好まし sugar alcohol and saccharose are preferable く、中でも特に、Dーソルビット、サッ and, among them in particular, D-sorbitol, カロース、還元水あめが、適度なpH saccharose, and inverted sugar are more 領域に緩衝作用がある点でより好ま preferable at the point which has buffer action しい。これらの非還元糖は、単独で in moderate pH area. These nonreducing も、二種以上を組合せてもよく、現 sugar may be individual or two or more types 像液中に占める割合としては、0.1 may be combined, as a ratio for which it \sim 30重量%が好ましく、 $1\sim$ 20重 accounts in a developing solution, 0.1 to 30 weight% is preferable and 1 to 20 weight% is more preferable.

[0060]

As a base, out of a conventionally well-known thing, an alkali chemicals can be suitably selected in the organic compound which has said buffer action, and can be combined with it. As said alkali chemicals, inorganic alkali chemicals. such as sodium hydroxide, potassium hydroxide. lithium hvdroxide. tribasic sodium phosphate, tribasic potassium phosphate, phosphoric acid tri ammonium, phosphoric acid disodium, dibasic potassium phosphate, phosphoric acid diammonium, sodium carbonate, potassium carbonate, an ammonium carbonate, sodium hydrogen carbonate, potassium hydrogencarbonate, ammonium hydrogencarbonate, borate, potassium borate, ammonium borate, potassium citrate, citric-acid tri potassium, sodium citrate, etc. are mentioned, for Furthermore, organic alkali



ミン、ジエチルアミン、トリエチルアミ ン、モノイソプロピルアミン、ジイソプ ロピルアミン、トリイソプロピルァミン、 n-ブチルアミン、モノエタノールア ミン、ジエタノールアミン、トリエタノ ールアミン、モノイソプロパノールア ミン、ジイソブロパノールアミシ、エチ レンイミン、エチレンジアミン、ピリジ ン等の有機アルカリ剤も好適に挙げ ることができる。これらのアルカリ剤 合わせて用いてもよい。

[0061]

なかでも、水酸化ナトリウム、水酸化 Among カリウムが好ましい。その理由は、非 還元糖に対する添加量を調整する た、リン酸三ナトリウム、リン酸三カリ ウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等 好ましい。

[0062]

更に、自動現像機を用いて現像す る場合には、現像液よりもアルカリ強 度の高い水溶液(補充液)を現像液 に加えることによって、長時間現像 タンク中の現像液を交換する事な く、多量の平版印刷版を処理できる ことが知られている。本発明におい てもこの補充方式が好ましく適用さ れる。現像液および補充液には、現 像性の促進や抑制、現像カスの分

chemicals, such as monomethyl amine, dimethylamine, trimethylamine, monoethyl amine, diethylamine, triethylamine, monoiso propyl amine, diisopropyl amine, triisopropyl amine, n-butylamine, monoethanolamine, diethanolamine, triethanolamine, mono isopropanol amine, diisopropanolamine, ethyleneimine, ethylenediamine, and pyridine, can also be mentioned suitably. These alkali chemicals may be used は、単独で用いても、二種以上を組 independently or may be used in combination of two or more types.

[0061]

them, sodium hydroxide and potassium hydroxide are preferable. The reason is because pH adjustment is attained ことにより、広いpH領域においてp in wide pH region by adjusting the additional H調整が可能となるためである。ま amount with respect to nonreducing sugar. Moreover, since tribasic sodium phosphate, tribasic potassium phosphate, もそれ自身に緩衝作用があるので carbonate, potassium carbonate, etc. have buffer action in itself, it is preferable.

[0062]

Furthermore, it is known that a large amount of lithographic printing plates can processed. without exchanging the developing solution in a developing tank for a long time by adding the aqueous solution (replenishment liquid) whose alkali strength is higher than a developing solution to a developing solution, when developing using an auto processor. Also in this invention, this replenishment system is applied preferably. It 散および印刷版画像部の親インキ is the objective which raises the parent ink



性を高める目的で、必要に応じて property of the promotion, suppression, 加できる。好ましい界面活性剤とし ては、アニオン系、カチオン系、ノニ げられる。更に現像液および補充液 には必要に応じて、ハイドロキノン、 などの無機酸のナトリウム塩、カリウ ン酸、消泡剤、硬水軟化剤を加える こともできる。

種々の界面活性剤や有機溶剤を添 image development dregs dispersion, and printing-plate image part of a developability to a developing solution and a replenishment オン系および両性界面活性剤が挙 liquid, and as required, a various surface active agent and the various organic solvent can be added. As a preferable surface active レゾルシン、亜硫酸、亜硫酸水素酸 agent, an anionic, a cationic, a nonionic, and an amphoteric surfactant are mentioned. ム塩等の還元剤、更に有機カルボ Furthermore, reducing agents, such as a sodium salt of inorganic acids, such as a hydroquinone, a resorcinol, sulfurous acid, and a sulfurous-acid hydro acid, and potassium salt, and also organic carboxylic acid, an antifoamer, and a water softener can also be added to a developing solution and a replenishment liquid as required.

[0063]

上記現像液及び補充液を用いて現 像処理された印刷版は水洗水、界 面活性剤等を含有するリンス液、ア ラビアガムや澱粉誘導体を含む不 感脂化液で後処理される。本発明 らの処理を種々組み合わせて用い ることができる。

[0064]

れている。この自動現像機は、一般 platemaking work,

[0063]

The printing plate by which the development was carried out using said developing solution and the replenishment liquid is post-processed with the rinse liquid containing wash water, a surface active の画像記録材料を印刷版として使 agent, etc., and the desensitization liquid 用する場合の後処理としては、これ which contains gum arabic and a starch derivative. Various these processing can be combined and used as a post-process in the case of using the image-recording material of this invention as a printing plate.

[0064]

近年、製版・印刷業界では製版作 In recent years, in platemaking / printing 業の合理化及び標準化のため、印 industry, the auto processor for printing plates 刷版用の自動現像機が広く用いら is widely used for rationalization of a and standardization.



に現像部と後処理部からなり、印刷 版を搬送する装置と各処理液槽及 びスプレー装置からなり、露光済み の印刷版を水平に搬送しながら、ポ ンプで汲み上げた各処理液をスプ レーノズルから吹き付けて現像処理 するものである。また、最近は処理 液が満たされた処理液槽中に液中 ガイドロールなどによって印刷版を 浸漬搬送させて処理する方法も知ら れている。このような自動処理にお いては、各処理液に処理量や稼働 時間等に応じて補充液を補充しな がら処理することができる。また、実 質的に未使用の処理液で処理する いわゆる使い捨て処理方式も適用 できる。

Generally this auto processor consists of an image development part and a post-process part, it consists of the apparatus and each processing bath which convey a printing and а spray apparatus. development of each process liquid pumped up with the pump is sprayed and carried out from a spray nozzle, conveying an exposed printing plate horizontally. Moreover, the method to make carry out immersion conveyance of the printing plate with a guide-among liquid roll etc. recently into the processing bath with which the process liquid was satisfied, and process is also learned.

It can process in such automatic processing, replenishing a replenishment liquid according to a throughput, hours worked, etc. to each process liquid. Moreover, the so-called disposable processing system processed by a substantially unused process liquid can also be applied.

[0065]

本発明に係る平版印刷版原版においては、画像露光し、現像し、水洗及び/又はリンス及び/又はガム引きして得られた平版印刷版に不必要な画像部(例えば原画フィルムのフィルムエッジ跡など)がある場合には、その不必要な画像部の消去が行なわれる。このような消去は、例えば特公平2-13293号公報に記載されているような消去液を不必要画像部に塗布し、そのまま所定の時間放置したのちに水洗することにより行なう方法が好ましいが、特開平5

[0065]

Image exposure is carried out in the lithographic printing original plate based on this invention, it develops, when there exist image parts (for example, the remains of film edge of an original picture film etc.) unnecessary for the lithographic printing plate obtained by water wash and/or rinsing and/or rubber pulling, elimination of the unnecessary image part is performed. Such elimination applies to an unnecessary image part an elimination liquid which is described in the Japanese Patent Publication No. 2-13293, after carrying out predetermined time leaving



9-174842号公報に記載されているようなオプティカルファイバーで導かれた活性光線を不必要画像部に 照射したのち現像する方法も利用できる。

then, the method of performing is preferable by water washing. However, the method of developing, after irradiating an unnecessary image part with the actinic light guided by an optical fiber which is described in Unexamined Japanese Patent No. 59-174842 can also be utilized.

[0066]

以上のようにして本発明の製版方法 により得られた平版印刷版は所望に より不感脂化ガムを塗布したのち、 印刷工程に供することができるが、 より一層の高耐刷力の平版印刷版 としたい場合にはバーニング処理が 施される。平版印刷版をバーニング する場合には、バーニング前に特公 昭61-2518号、同55-28062 号、特開昭62-31859号、同61-159655号の各公報に記載されて いるような整面液で処理することが 好ましい。その方法としては、該整 面液を浸み込ませたスポンジや脱 脂綿にて、平版印刷版上に塗布す るか、整面液を満たしたバット中に 印刷版を浸漬して塗布する方法や、 自動コーターによる塗布などが適用 される。また、塗布した後でスキー ジ、あるいは、スキージローラーで、 その塗布量を均一にすることは、より 好ましい結果を与える。

[0066]

Printing processes can be presented with it after the lithographic printing plate obtained by the platemaking method of this invention as mentioned above applies desensitization rubber depending on necessity. However, burning processing is performed to set it as the lithographic printing plate of much more highly printing-endurable force. carrying out the burning of the lithographic printing plate, it is preferable to process with a counter-etching liquid which is described by each gazette of Japanese Patent Publication No. 61 -2518, 55-28062, Unexamined Japanese Patent No. 62-31859, 61-159655 before the burning. The method of immersing and applying a printing plate into the vat which applied on the lithographic printing plate or filled the counter-etching liquid with sponge and the absorbent cotton which soaked this counter-etching liquid as its method, the application by an automatic coater, etc. are applied. Moreover, making a squeegee, after applying, and making the application quantity uniform with a squeegee roller gives a more preferable result.

[0067]

[0067]



0.8g/m²(乾燥重量)が適当であ る。整面液が塗布された平版印刷 版は必要であれば乾燥された後、 バーニングプロセッサー(たとえば富 士写真フイルム(株)より販売されて いるバーニングプロセッサー:「BP -1300」)などで高温に加熱され る。この場合の加熱温度及び時間 は、画像を形成している成分の種類 にもよるが、180~300℃の範囲で 1~20分の範囲が好ましい。

[0068]

バーニング処理された平版印刷版 は、必要に応じて適宜、水洗、ガム 引きなどの従来より行なわれている 処理を施こすことができるが水溶性 高分子化合物等を含有する整面液 が使用された場合にはガム引きなど のいわゆる不感脂化処理を省略す ることができる。この様な処理によっ て得られた平版印刷版はオフセット 刷に用いられる。

[0069]

【実施例】

実施例に限定されない。

整面液の塗布量は一般に0.03~ Generally 0.03-0.8 g /m² (dry weight) is suitable for the application quantity of a counter-etching liquid. The lithographic printing plate to which the counter-etching liquid was applied is heated by high temperature by a burning processor (for example, burning processor currently sold from Fuji Photo Film Co., Ltd.: "BP-1300") etc., after drying, if required. Although the heating temperature and time in this case are based also on the kind of component which has formed the image, the range for 1-20 minutes is preferable in 180 - 300 degrees C.

[0068]

The lithographic printing plate by which burning processing was carried out can omit the so-called desensitization processing of rubber influence etc.. when the counter-etching liquid containing а water-soluble polymer compound etc. is used, although the processing currently performed conventionally, such as water wash and rubber influence, can be performed 印刷機等にかけられ、多数枚の印 suitably as required. The lithographic printing plate obtained by such processing is applied to an offset printing machine etc., it is used for the printing of multiple sheets.

[0069]

[EXAMPLES]

以下、本発明を実施例に従って説 Hereafter, this invention is demonstrated 明するが、本発明の範囲はこれらの according to an Example. The range of this invention is not limited to these Examples.



[感熱性平版印刷版原版の作製] 〔基板の作製〕

厚み0.3mmのアルミニウム板(材 質1050)をトリクロロエチレンで洗浄 して脱脂した後、ナイロンブラシと40 0メッシュのパミスー水懸濁液を用い この表面を砂目立てし、水でよく洗 浄した。この板を45℃の25%水酸 化ナトリウム水溶液に9秒間浸漬し てエッチングを行い、水洗後、さらに 20%硝酸に20秒間浸漬し、水洗し た。この時の砂目立て表面のエッチ ング量は約3g/m²であった。次に この板を7%硫酸を電解液として電 流密度15A/dm²で3g/m²の直 流陽極酸化被膜を設けた後、水洗 し、乾燥し、さらに、珪酸ナトリウム 2. 5重量%水溶液で30℃で10秒 処理し、下記下塗り液を塗布し、塗 膜を80℃で15秒間乾燥し基板を得 た。乾燥後の塗膜の被覆量は15m g/m^2 であった。

[Preparation of a thermosensitive lithographic printing original plate]

[Preparation of substrate]

After washing and degreasing the aluminum plate (material 1050) of thickness 0.3 mm by trichloroethylene, this surface is pebbled using a nylon brush and the bamist water suspension of 400 meshes, it often washed with water. It etches by immersing this board to 45-degree C 25-% sodium hydroxide aqueous solution for 9 seconds, and further immerses nitric acid for 20 seconds 20% after water wash, it water washed. The amount of etchings of the pebbling surface at this time was approximately 3 g /m². Next, it water washes, after using a sulfuric acid as an electrolyte liquid for this board 7% and providing the direct current anodic-oxidation film of 3 g/m² by current-density 15A/dm², it dries, furthermore, it processes for 10 seconds at 30 degrees C by the 2.5 weight% aqueous solution of specific silicates, the following undercoat liquid is applied, the coating film was dried for 15 seconds at 80 degrees C, and the substrate was obtained. The coating quantity of the coating film after drying was 15 mg/m².

〔下塗り液〕		[Undercoat liquid]	
・下記化合物	0.3g	- The following compound	0.3g
・メタノール	100g	- Methanol	100g
·水	1g	- Water	1g

[0070]

[0070]



【化1】

[FORMULA 1]

Molecular Weight 28,000

[0071]

ABAI社製、PERFECT OVEN 設定して140度で50秒間乾燥し、 印刷版原版1を得た。

[0072]

[下層用塗布液]

/メタクリル酸メチル

[0071]

[感熱層の形成]得られた基板に以 [Formation of a thermosensitive layer]

下の下層用塗布液を塗布量が0.8 After applying the following coating liquids for 5g/m² になるよう塗布したのち、T lower layers to the obtained substrate so that an application quantity may become 0.85 g PH200にてWind Controlを7に /m², Wind Control is set as 7 in the product made by TABAI, and PERFECT OVEN その後、感熱層用塗布液を塗布量 PH200, and it dries for 50 seconds by 140 が $0.15 \mathrm{g/m^2}$ になるよう塗布した degree, then, after applying the coating liquid のち、120度で1分間乾燥し、平版 for thermosensitive layers so that an application quantity may become 0.15 g/m², it dries for 1 minute by 120 degree, the lithographic printing original plate 1 was obtained.

[0072]

[The coating liquid for lower layers]

・N-(4-アミノスルホニルフェニ - N- (4-amino sulfonyl phenyl) methacryl ル)メタクリルアミド/アクリロニトリル amide/acrylonitrile/methyl-methacrylate

0000) 1.896g マー0.8wt%) ・シアニン染料A(下記構造)

(36/34/30:重量平均分子量5 (36/34/30: Weight average molecular weight 50000) 1.896g

- ・クレゾールノボラック(m/p=6/4 Cresol novolak (m/p=6/4 weight average 重量平均分子量4500、残存モノ molecular weight 4500, Residual monomer 0. 237g 0.8 wt%) 0.237g
 - Cyanine dye A (the following structure)



0.109g0.109a

・4, 4'ービズヒドロキシフェニルスル - 4, 4'- bis hydroxy phenyl sulfone

ホン 0.063g0.063g

・無水テトラヒドロフタル酸 - Anhydrous tetrahydro phthalic acid

> 0. 190g 0.190g

- P-toluene sulfonic acid ・pートルエンスルホン酸

> 0.008g 0.008g

・エチルバイオレットの対イオンを - What changed the counter-ion of an ethyl 6ーヒイドロキシナフタレンスルホン violet into 6-hydroxy naphthalene sulfone に変えたもの 0.05g0.05g

・フッ素系界面活性剤(メガファックF - Fluorochemical surfactant (Megaface F176,

176 大日本インキ工業(株) Dainippon Ink & Chemical industrial K.K. 社製) 0. 035g made) 0.035g

・メチルエチルケトン 26. 6g - Methyl ethyl ketone 26.6g

- 1-methoxy- 2-propanol

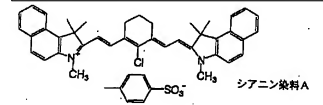
> 13. 6g 13.6g

・γ ーブチロラクトン**b** 13. 8g - (gamma)- butyrolactone 13.8g

[0073] [0073]

【化2】 [FORMULA 2]

Cyanine Dye A



[0074]

[0074]

[感熱層用塗布液]

[The coating liquid for thermosensitive layers] ・m, p-クレゾールノボラック(m/p - m, p- cresol novolak (m/p ratio = 6/4, weight 比=6/4、重量平均分子量450 average molecular weight 4500, 0.8 weight%

12/20/2004 58/64 (C) DERWENT



0、未反応クレゾール0.8重量%含	containing of unreacted cresol) 0.237 g	
有) 0. 237g		
・シアニン染料A(上記構造)	- Cyanine dye A (said structure)	
0. 047g	0.047g	
・ステアリン酸ドデシル	- Stearic-acid dodecyl	
0. 060g	0.060g	
・3ーメトキシー4ージアゾジフェニル		
アミンヘキサフルオロホスフェート	·	
0. 030g	0.030g	
ついまで 田本近州文川ノゼフー・カア	Elvarachamical aurfactors (Magafaca E176	
	 Fluorochemical surfactant (Megaface F176, Dainippon Ink & Chemicals K.Kmade) 	
(株)製) 0.110g	0.110g	
・フッ素系界面活性剤〔メガファック	_	
	MCF-312 (30 %) and Dainippon Ink &	
工業(株)社製]	Chemical industrial K.K. made	
0. 120g	0.120g	
0, 1208	5 _ 09	
・メチルエチルケトン 15.1 g	- Methyl ethyl ketone 15.1 g	
・1ーメトキシー2ープロパノール		
7.7 g	7.7 g	
[0075]	[0075]	
(実施例1)得られた平版印刷版原	(Example 1)	
	Scratch-resistant test as shown below, and	
	evaluation of the image development latitude	
	were performed with respect to the obtained	
性試験及び現像ラチチュードの評	lithographic printing original plate 1 using the	
価を行った。	non-silicate developing solution (developing	
	solution 1) of the following composition at the	
	time of image development.	
〔現像液1(非シリケート現像液)〕	[Developing solution 1 (non-silicate	
非還元糖と塩基とを組み合わせたD	developing solution)]	
ーソルビット/酸化カリウム(K ₂ O)よ	Amphoteric-surfactant Pionin C-158G	

りなるカリウム塩45%水溶液1リット (Takemoto Oil & Fat Co.,Ltd K.K.-made)20g



である。

ルに、両性界面活性剤パイオニンC and antifoamer Olfin AK-02 (Nisshin--158G(竹本油脂(株)製)20gと Chemical K.K.-made) 2.0g were added to 1 消泡剤オルフィンAK-02(日信化 liter of 45 % aqueous solution of potassium 学(株)製)2.0gを添加して濃縮液 salt which consists of a D-sorbitol / a を作製した。この濃縮液を水で9倍 potassium oxide (K₂O) which combined に希釈したものを現像液1とした。こ nonreducing sugar and a base, and the の現像液1の電導度は45mS/cm concentration liquid was produced. What diluted this concentration liquid 9 times with water was made into the developing solution 1. The electric conductivity of this developing solution 1 is 45 mS/cm.

[0076]

(比較例1)得られた平版印刷版原 (Comparative Example 1) 成のシリケート現像液(現像液2)用 キズ性試験及び現像ラチチュードの 評価を行った。

〔現像液2(シリケート現像液)〕

(K₂O)の混合比(SO₂/K₂O)が 1.1のケイ酸カリウム36%水溶液1 リットルを濃縮液として作製した。こ の濃縮液を水で9倍に希釈したもの 導度は45mS/cmである。

[0077]

[平版印刷版原版の評価]

[0076]

版1に対して、現像に際し、下記組 As for the following composition, the silicate developing solution (developing solution 2) いた他は実施例1と同様にして、耐 used with respect to the obtained lithographic printing original plate 1 at the time of image development, and also it is made to be the same as that of Example 1, scratch-resistant test and evaluation of the image development latitude were performed.

> [Developing solution 2 (silicate developing solution)]

酸化ケイ素(SO₂)及び酸化カリウム The mix ratio (SO₂/K₂O) of a silicon oxide (SO₂) and a potassium oxide (K₂O) produced 1 liter of 36 % aqueous solution of potassium silicate of 1.1 as a concentration liquid. What diluted this concentration liquid 9 times with を現像液2とした。この現像液2の電 water was made into the developing solution 2. The electric conductivity of this developing solution 2 is 45 mS/cm.

[0077]

[Evaluation of a lithographic printing original plate]



[耐キズ性テスト]

得られた平版印刷版原版1をロータ リー・アブレーション・テスター(TOY OSEIKI社製)を用い、250gの加 重下、アブレーザーフェルトCS5で 20回摩擦した。その後、実施例1に 示した組成の非シリケート現像液及 び比較例1に示したシリケート現像 液を仕込んだ富士写真フイルム (株) 製PSプロセッサー900Hを用 い、液温30度、現像時間12秒にて 現像した。このときの現像液のいず れも電導度は45mS/cmであっ た。耐キズ性の評価を行ったところ、 実施例1の方法により処理された平 版印刷版では、摩擦した部分の感 光膜の光学濃度が全く変化しなか ったが、比較例1の方法により処理 された平版印刷版では、摩擦した部 分の感光膜の光学濃度低下が目視 で観測され、本発明の方法によるも のは、良好な耐キズ性を示した。

[0078]

[現像ラチチュードの評価]

得られた平版印刷版原版1をCreo 社製Trendsetterにてビーム強度9 w、ドラム回転速度150rpmでテスト パターンを画像状に描き込みを行っ た。まず、上記の条件で露光した平 版印刷版原版1を、実施例1に示し

[Scratch-resistant test]

The obtained lithographic printing original plate 1 was rubbed 20 times with the abrader felt CS5 under the 250g load using the rotary ablation tester (made by TOYOSEIKI). Then, Fuji Photo Film K.K.-made PS processor 900H which prepared the silicate developing solution shown in the non-silicate developing solution and Comparative Example 1 of a composition which were shown in Example 1 are used, a temperature is 30 degree, it developed in developing time 12 seconds. The electric conductivity of all of the developing solution at this time was 45 mS/cm. When scratch-resistant evaluation was performed, in the lithographic printing plate processed by the method of Example 1, the optical density of the photosensitive film of the rubbed part did not change at all. However, at the lithographic printing plate processed by the method of Comparative Example 1, an optical-density reduction of the photosensitive film of the rubbed part is observed visually, what depends on the method of this invention showed favorable scratch resistance.

[0078]

[Evaluation of the image development latitude]

In the obtained lithographic printing original plate 1, beam-intensity 9w was performed in Trendsetter by Creo, and the test pattern was painted in the shape of an image with the drum rotational speed of 150 rpm. First, using Fuji Photo Film K.K.-made PS processor



比較例1に示したシリケート現像液2 のそれぞれの希釈率を変えたものを 仕込んだ富士写真フイルム(株)製 PSプロセッサー900Hを用い、液温 を30度に保ち、現像時間12sで現 像した。この時、現像不良の感熱層 残膜に起因する汚れや着色がない かを確認し、良好に現像が行なえた 現像液の電導度を測定したところ、 いずれの現像液においても、現像 下限の現像液電導度は39mS/c mであった。次に、限界現像液活性 度を測定し、高い活性の現像液に 画像部が溶出されなかったものを現 像ラチチュードに優れると評価した。 その結果、実施例1の方法における 限界現像液活性度は、55mS/cm であり、比較例1の方法における限 界現像液活性度は51mS/cmであ った。このことから、本発明の平版印 刷版の製版方法では、耐キズ性に 優れ、良好な現像ラチチュードを示 す平版印刷版が容易に得られること がわかる。一方、同じ平版印刷版原 版に対し、シリケート現像液を用い て現像を行なった比較例1は傷が付 きやすく、現像ラチチュードが狭く、 実用に適さないことがわかった。

た組成の非シリケート現像液1及び 900H which prepared what changed each dilution ratio of the silicate developing solution 2 which showed the lithographic printing original plate 1 exposed on said conditions in the non-silicate developing solution 1 and Comparative Example 1 of a composition which were shown in Example 1, the temperature was kept at 30 degree and it developed in 12s of developing time. At this time, it is confirmed whether there is neither stain resulting from the thermosensitive layer remaining film of the image development defect nor the coloring, when the electric conductivity of the developing solution which was able to develop favorable was measured, also in which developing solution, the developing-solution electric conductivity of the image development minimum was 39 mS/cm. Next, a limit developing-solution reactivity is measured, it was evaluated that what an image part did not elute in a high active developing solution was excellent in the image development latitude. As a result, the limit developing-solution reactivity in the method of Example 1 is 55 mS/cm. The limit developing-solution reactivity in the method of Comparative Example 1 was 51 mS/cm. From this, it is excellent in scratch resistance by the platemaking method of the lithographic printing plate of this invention, it turns out that the lithographic printing plate which shows the favorable image development latitude is obtained easily. On the other hand, as for Comparative Example 1 which developed using the silicate developing solution, a damage tends to be attached with respect to



the same lithographic printing original plate, the image development latitude was narrow and it turned out that it is not practically suitable.

[0079]

【発明の効果】

本発明によれば、感熱層を備えたダ イレクト製版用の赤外線レーザ用ポ ジ型平版印刷版原版を効率よく製 版し、画像形成時の現像ラチチュー ドに優れ、画像部の傷に起因す欠 陥の発生が抑制され、良好な画像 ができる。

[0079]

[ADVANTAGE OF THE INVENTION]

According to this invention, the positive mold lithographic printing original plate for infrared lasers equipped with the thermosensitive layer for direct platemaking is engraved efficiently, it is excellent in the image development latitude at the time of image が形成された平版印刷版を得ること formation, occurrence of the defect resulting from the damage of an image part is suppressed, the lithographic printing plate at which the favorable image was formed can be obtained.



THOMSON DERWENT TERMS AND CONDITIONS

Thomson Derwent shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Derwent translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Derwent Information Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our website:

"THOMSONDERWENT.COM" (English)

"WWW.DERWENT.CO.JP" (Japanese)